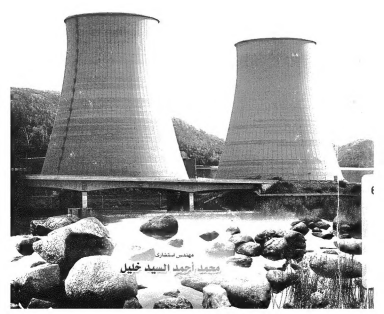
الياء في المشاعة

المالجات لتنقية المياه للاستخدامات الصناعية وتغذية الغلايات



الماء في الصناعة

المعالجات لتنقية المياه للاستخدامات الصناعيــة وتغــذيــة الغلايـــات

> مهندن استشاري محمساد أحمساد السبياد خليسال

رقـــم الإيـداع بــدار الكــتب : ٢٠٠٣/١٥٤٣٧ الترقيــــم الدولــــــــي : ٤ -٣٥٣-٢٨٧-٩٧٧

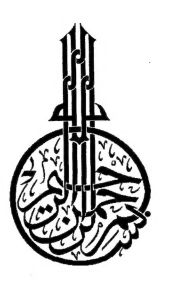
© حقرق النشر والطبع والتوزيع محفوظة لدار الكتب العلمية للنشر والتوزيع - ٢٠٠٣

لا يجوز نشر جزء من هذا الكتاب أو إعادة طبعه أو اختصاره بقصد الطباعة أو اختزان مادتــه العلمية أو نقله بأى طريقة سواء كانت الكترونية أو ميكانيكية أو بالتصوير أو خلاف ذلك دون موافقة خطيه من الناشر مقدماً.

دار الكتب العلمية النشر والتوزيم مدر النسر والتوزيم مدر شيخ ريحان – عابين – النامرة ٧٩٥٤٢٢٩ ع

لمزيد من المعلومات يرجى زيارة موقعنا على الأنترنت

www.sbheg.com e-mail: sbh@link.net





القدمة:

تنقية المياه للاستخدامات الصناعية

تقوم المياه بخدمة مختلف الصناعات بطرق متعددة (١) حيث تستخدم المياه كمواد خام ندخل في تصنيع المنتج النهائي بدون أي تغيرات كيماوية (٢) كمادة خسام الإحداث تغيرات كيماوية (٢) كمجال اللنقل حيث تعمل المياه كمذيب او كحامل المحاليل أو المواد العالقة داخل وخارج التفاعلات وعمليات التغيير الطبيعي (٤) كمجال المتصنين و التبريد خلال مجال كبير لدرجات الحرارة ما بين اقل من درجة حرارة البخار المحمص (علام المحاليل الملحية) إلى درجة حرارة البخار المحمص (Superheated) المتحاليل الملحية) إلى درجة حرارة البخار المحمص (٧) كمجال للنظافة (١) كمجال لنتظافة (٨) حاجز حراري ضد الإشعاعات والانبعاثات الحرارية (٩) معيار مناسب بالنسبة لدرارة والكذافة والمزوجة والوحدات الأخرى الهامة بالنسبة للمعايرة والقياس لأجيزة التحكم (١٠) كمجال لمقاومة الحريق .

في هذا المرجع تم تتاول تقنيات معالجة وتتقيه المياه للاستخدامات الصناعيـــة في النمهيد وستة فصول .

ففي التمهيد تم استعراض أنواع المياه من المصادر المختلفة ومصادر التلوث للمياه ومعايير النقاء والاستخدام للمياه في الصناعة .

وفي الفصل الأول : تم تتاول خطوات المعالجة الأساسية للمياه من المصادر العزية الاستخدامها في الصناعة .

أما الفصل الثاني فقد تم تخصيصه لدراسة عمليات إزالـــة العسر بالتبــادل الأيوني .

أهمية إعادة المياه المكتفة ومعالجتها لتغذية الغلايات فتم نتاول هذا الموضدوع في الفصل الثالث . وفي الفصل الرابع تناول هذا المرجع نقطير المياه العزبة للاستخدامات الده النبة و المعملية و الصناعية .

ونظرا لأن اعزاب المياه أو ما يسمى أحيانا تحلية المياه المالحة كمصدر هام لزيادة الموارد المائية للشرب والري فتم تتاوله في الفصل الخامس والفصل المسادس خصص لمعالجة مياه حمامات السباحة وتم إلقاء الضوء على التحاليل الكيميائية للمساه المستخدمة في الصناعة في الفصل السابع.

وبهذا يكون قد تم تناول جميع تقنيات تنقيه المياه العزبة والمالحة للاستخدامات الصناعية والدوائية والمعملية وتغذية الغلايات لانتاج بخار الماء اللازم لانتاج الطاقـــة الكهربية والكثير من الصناعات .

والله الموفق

مهندس استشاري / محمد أحمد السيد خليل

الفصل التمهيدي

الفصل التمهيدي

١ - خواص أنواع المياه :

تعتبر المياه مادة غير عادية ، حيث لها كثير من الصفات التي تختلف عـن كثير من المواد الكيميائية . فعند معالجة أو تتقية المياه ، فـان ذلـك يتعلـق بإزالـة الملوثات من الماء وليس له علاقة بالماء نفسه . بينما تكون خواص المياه هي الأساس في عملية المعالجة ، إلا أن طبيعة الملوثات هي التي يتم التركـيز عليها . تشـكل الملوثات في الماء أنواع كثيرة من المواد ، إلا إن كل هذه المواد لها عامل واحد غيير عادي والذي يختلف عن أي صفة من صفات الماء وهذا هو الذي يجمل لتتقية المياه الطبيعة الخاصة . الملوثات في معظم مصادر المياه بعد إذابة المواد الغير مذابة تكون في تركيزات منخفضة الدرجة أن وجودها يمكن التجاوز عنه في بعـض اسـتعمالات المياه ، بمعنى أن المياه الخام قبل المعالجة تكون لكثر نقاءا من كثير من الكيماويـات المياه ، والاستثناء الوحيد في ذلك هو مياه البحر حيث مسـتوى التلـوث يكون من عنها.

يمكن توضيح ذلك ، حيث الأملاح المذابة في مياه ال<u>مجاري السطحية العزبة</u> مثل الأنهار يكون حوالي ٥٠٠ جزء في المليون والذي يعادل ٥٠٠٠% . ومقارنة ذلك بمادة الصودا الكاوية المستخدمة في الأغراض <u>المحثية</u> فإنها تحتوى على ١% كلوريد صوديوم أي ما يعادل ٧٠٠٠% ملوثات .

(Classification Of Impurities) : تُصنيف اللوثات - ٢

البيانات التالية هو محاولة لتصنيف الملوثات التي قد تكسون موجسودة فسي مختلف مصادر المياه الخام . في الحقيقة فإن أي نوع من المادة قد يكون موجودا فسي بعض المياه في مكان ما . في هذه البيانات تم تتاول جميع أنواع الملوثات ولكن ليسس بالتفصيل كما أن هذا التصنيف الملوثات في شكل مجموعات حيث يمكن إز التها بنفس نوع عملية الممالجة .

عند التعامل مع أي مشكلة معينة يجب مراعاة الاعتبارات الآتية :

- أ يتم تحديد حالة (درجة) التصنيف للملوثات.
- ب يتم تعيين إجمالي الأملاح الصلبة المذابة في المياه الخام .
 - جـ يتم تحديد درجة النقاء المياه بعد المعالجة .

من هذه البيانات يمكن تعيين عملية أو عمليات المعالجة ، حيث نادرا ما يتطلب الأمر عملية واحدة لذلك فان معظم محطات المعالجة للمياه تتكون من عدة عمليات منتالية لتنقية المياه .

٣ - الملوثات الموجودة في مصادر المياه الخام وأثرها على مختلف الاستخدامات

أدر اللوثات على مختلف الاستخدامات للمياه ،

أ - لأغراض الشرب:

الأثر الصحي ، المذلق ، الرائحة ، اللون ، العسر ، العدوانية بالنسبة التــآكل تتوقف على العادات المحلية .

ب - للاستخدامات الأخرى خلاف مياه الشرب:

المذاق ، الرائحة ، اللون والعسر لهم أهمية أقل عن المياه المستخدمة لأغواض الشرب.

جــ - مياه التبريد والعمليات الصناعية :

تختلف المتطلبات كثير اطبقا للتكلفة الاقتصادية .

د - مياه تغذية الغلاية :

العسر ، الأملاح الكلية المذابة ، المواد العالقة والهلامية ، ثاني لكسيد الكربسون يجب إزالته ، العدوانية بالنسبة للتأكل يتم مقاومتها بالإضافات الكيماوية .

هـ - الصرف على المسطحات الماتية :

معايير الأحمال العضوية (الأكسجين الحيوي والأكسجين الكيماوي المستهلك) ، المواد العالقة ، السمية تختلف طبقا لموقع الصرف .

٤ - مصادر الملوثات :

ا – الأملاح الغير عضوية للنابة ومصدرها :

المصدر: غسيل الأملاح المعنية في التربة بالمياه عند الانتصاق بها وكذلك ثاني أتكسيد الكربون الموجود في الهواء الجوي والذي يسؤدي إلى السسر والقلوية والمحتويات المعنية الأخرى . الأممدة وهي غالبا أملاح الفوسفات والنترات والكبريتات . بعض الأملاح الغير عضوية في مياه الصرف المعالج على المسطحات المائية والتي تكون غالبا الصوديوم ، الكلوريد ، الفوسفات . للمرف الصناعي من مختلف الأنواع وخاصة من عمليات طللا المعادن بالنرسيب الكهربي ، الماوحة (أساسا الكلوريدات) من مياه البحر أو الناتجسة بن تسرب مياه البحر في الخزان الجوفي أو من الخزانات الجوفية ذاك المياه المالحة . تحلل المواد المعضوية النيتروجينيسة منتجسة مركبسات الأمونيسوم والنثرات .

ب – الأملاح العضوية للنابة ومصدرها ،

الملوثات الطبيعية الناتجة عن تحلل المواد النباتية والحيوانية والذي يؤدي إلى وجود مواد مسببة للون بالإضافة إلى وجود أحماض الهيوميك والفولفيك (Humic, Vulvic Acids) المخلفات المنزلية ، الصابون ، المنظفات . الصرف الصناعي من مختلف الصناعات الغذائية ، دباغة الجلود ، صناعة السورق ، الصناعات الكوماوية والدوائية والتي تحتسوى علسى المسحومات والزيسوت والمذيبات . مخلفات المبيدات الحشرية ومبيدات الحشائش .

ج - للواد الهلامية العالقة العضوية والغير عضوية :

المواد الهلامية الغير عضوية مثل الطفلة وأكاسيد الحديد والمنجنيز . المسواد العضوية الطبيعية . الصرف الصناعي من صناعة الورق . مكونات المسواد الهلامية في مياه الصرف الصحى .

للواد الغير عضوية العالقة :

المولد الطبيعية ومعظمها يكون من الرمال ، من مخلفات الصرف الصناعي . المواد العالقة العضوية :

من مخلفات النبات والحيوان ، ومن مخلفات الصرف الصناعي والصرف

فصل التباطيح

الصحي.

د - الكائنات الحية الدقيقة ،

وهذه تشمل الطحالب والفيروسات والبكتريا والبروتوزما .. النخ . وهذه تكون موجودة في جميع المياه الطبيعية السطحية ، ويعمسل علسى زيسادة نموها وتكاثرها وجود المواد العضوية مثل مياه الصرف الصحبي كمسا أن أنسعة الشمس نعمل على نمو الطحالب كما تنشط البكتريا المؤكمدة للحديد في ميساه الآبار وخطوط مواسير نقل وتوزيع الميساه . وتتشسط البكتريسا المختزلسة للكبريتات في الظروف اللاهوائية . كما توجد الكائنات المائية الكبيرة في كمل المصطحات المائية الكبيرة عند توافر الغذاء . كما توجد النباتات

هـ – الغازات :

يوجد غاز الأوكسجين وغاز ثاني أكسيد للكربون في كل الميساه الطبيعية ، بعض المياه الجوفية تحتوى على كميات كبيرة من ثاني أكسيد الكربون ، وقليل منها يحتوى على كبريتيد الهيدروجين والنشادر نتيجة التحلل البيولوجي اللاهوائي للملوثات العضوية من المصادر الزراعية والمنزلية والصناعية . مياه التبريد تلتقط ثاني أكسيد الكربون كما أن بعض الصناعات تقسوم بحقن الكارو وثاني أكسيد الكربون ويمل الكارو وثاني أكسيد الكربون ويممل على رفع المحتوى من الأكسجين المذاب نهارا والعكس ليلا .

٥ - أثر الملوثات على مختلف الاستخدامات للمياه :

- أ- إمدادات مياه الشرب:
- (١) حدود الأملاح الغير عضوية المذاية :
- إجمالي الأملاح الغير عضوية المذابة ٥٠٠ جزء في المليون
 - العسر ٢٠٠ جزء في المليون
 - الكبريتات ١٠٠ جزء في المليون

- الفاوريدات لا تزيد عن واحد جزء في المليون
 - الرقم الهيدروجيني من ٦-٨
- الأملاح المعدنية المذابة المصببة السعية مثل أملاح المعادن الثقيلة والسيانيد
 يجب التخلص منها . النترات يجب ألا يزيد محتوها عن ١٠ جنزء في الملبون.

تتداخل الامونيا مع عمليات التطهير باستخدام الكلور.

(٢) المواد العضوية المذابة :

اللون والرائحة والمذاق من الاعتبارات الهامة لقابلية للمياه الشرب والمعايير المقبوائة تتوقف على عادات السكان المحليين . المواد المسببة للسموة مثل المبيدات أو المركبات العضوية المعدنية (Organometallic) يجب عدم وجودها . الفينوالات تسبب مذاق غدير مقبول ومنفر وذلك عند كلورتها .

(٣) المواد الهلامية والغير هلامية العالقة العضوية والغير عضوية :

وهذه المواد تمنب عدم القابلية وعدم الاستماغة ، حيث في بعض إمسدادات مياه الشرب توجد بعض الأجمام العالقة الناتجة عن تحال بعض المخلفات النباتية وقد تحتوى المياه على أملاح الحديد والمنجنيز المؤكمدة الهلامية والمسببة للون .

العكارة المرئية يكون مستواها هو واحد جزء في العليون . بما يتطلب عــــدم وجود هذه العواد الهلامية العالقة بتركيز لا يزيد عن واحد جزء في العليون .

وكذلك جميع المواد العالقة سواء كانت عضوية أو غير عضوية هلاميـــــة أو غير هلامية .

(٤) الكاتنات الحية :

يتم الحد من وجود هذه الكاننات الممرضة والغير ممرضة ، كمـــا أن هــذه الكاننات الدقيقة قد نتمو ونتكاثر في شبكات التوزيع وفي خزانات المياه . الكاننات المسببة للأمراض يجب عدم وجودها ، كما يجب عدم وجود الكاننات المائية الكبيرة . (٥) الفازات المذابة :

الأمونيا ولو بكميات صغيرة تسبب الرائحة الغير مقبولة كما أن ثاني كسبرتيد

الفصل التحدي

الهيدروجين يسبب رائحة منفرة وهذه الغازات تسبب مذلق رديء للمياه . غازات الأكسجين وثاني أكسيد الكربون المذابة في الماء تحسن من خاصية المسذلق وقابليسة المياه للشرب .

ب - الاستخدامات الأخرى لغير مياه الشرب:

أهم الاعتبارات في هذه للحالات هــو طبيعــة للميــاه المدوانيــة أي الرقــم الهيدروجيني ، الكلوريدات ، الأملاح الكاية المذابة وذلك في حالـــة اســــــــــــة الميـــاه للري. كما أن وجود عناصر ممينة يعتبر هام مثل عنصر البورون بما يتطلب الحد من وجوده وخاصمة في حالة استخدام المحاصيل ذات الحساسية للبورون .

كما أن الملوثات الأخرى مثل المواد المضوية المذابة والمواد العالقة الهلامية والمعضوية والغير عضوية ، حيث يمكن التجاوز عند هسده الملوثات ذات النسب المتوسطة من المواد الهلامية وكذلك وجود أجسام صغيرة من المواد الهالقة .

بالنسبة للكائنات الحية الدقيقة فان المستويات الأعلى من معايير تلسوث ميساه الشرب بها لا يكون مقبولا ، ولكن في حالة الكاورة الزائدة فان هذا يعمل على إيقاف نموها وتكاثرها وخاصة في حالة المواه الملوثة .

بالنسبة للغازات المذابة فلا توجد مشاكل بسببها وقد يكون المحتوى من الكلور المذاب مرتفع.

بالياه للستخدمة في العمليات الصناعية وكذلك مياه التبريد :

من أهم الاعتبارات في هذه الاستخدامات هو عدم عدوانية المياه وإحداثها لتأكل الأوعبة وخطوط المواسير وكذلك عدم إحداث ترسيبات (Scales) على الأسطح الملاصفة وخاصة أسطح المسخين المعدنية . كما أن زيادة المحتوى من مواد غسذاء الكائنات الدقيقة (الفوسفور ، النيتروجين ، مواد عضوية) يعمل على زيادة نمو وتكاثر الكائنات الدقيقة بما يسبب وجود العفن (Stimes) . الحديد والمنجنيز وبعسض المسواد المصوية هذه المواد تعمل على الالتصاق على أسطح الملابس والأوعبة أثناء عمليسة العسيل . . الخ . وكذلك هذه المواد تتأكمه في العمليات الصناعية الكيماوية والدوائية ، وفي صناعة الإليكترونات والتي تتطلب مستوى عالى جدا من المياه النقية .

الفصل التمجيدي

الاحتياجات للعمليات الصناعية تختلف كثيرا . المحتوى للمتوسط من المسواد العضوية ليس له أهمية في التبريد ، بينما المحتوى العالي من المواد العضوية يمكنن ان يسبب ترسيب أملاح العسر في شكل طبقات ملتصقة . مواد المنظفات الصناعية . يمكن ان تحدث الرغاوي .

بالنسبة لمتطلبات الخلو من المولد الهلامية والمولد العضوية والغير عضويسة العالقة فان هذا يختلف كثيرا طبقا لنوع الصناعة ولكن ترلكم الأثرية من الهواء الجوي قد يسبب مشاكل في عملية التدوير انظم التبريد . في حالة الكاننات الحية الدقيقة فإنسها ليست ذات أهمية في كثير من الصناعات عدا الصناعات الغذائية والدوائيسة . مياه الصناعات الغذائية تتطلب نوعية مياه مطابقة لمواصفات مياه الشرب . مياه الصناعات الدوائية تطلب نوعية مياه ذات مواصفات خاصة . الكائنات الحية الدقيقة يمكن أن تسبب برسيبات عفن في نظم تدوير مياه التبريد أما الكائنات المائية كبيرة الحجم فإنها تتراب واسطة المصافى عند استخدام المياه في أغراض التبريد .

الغازات مثل ثاني أكسيد الكربون في بعض المناطق الصناعية وكذلك غـــاز ثاني أكسيد الكبريت حيث أن المياه يمكن أن تلتقط هذه الغازات بما يســـب هــدوث مشاكل في نظم التدوير واعادة الاستخدام .

٤ - مياه التغذية للغلايات لانتاج البخار ،

يجب إذ الله المسر والأملاح الكلية المذابة والمواد العالقة والمهامية وكذاك ثاني أكسيد الكربون من هذه المياه مقاومة التآكل تتم بإضافات من مواد الحماية من التآكل أو تتبيط التآكل ، بالنسبة المواد الصلبة المذابة الغير عضوية فانه مع زيادة ضغط التشغيل المغلاية يلزم زيادة الخفض المحتوى من العسر والقويسة والأمالاح الغير عضوية المذابة والسيليكا ، وخاصة في حالة التغذية بمياه جديدة . أما في حالة إعادة استخدام المياه المكثفة بعد خروجها من الغلاية فانه يلزم معالجتها في حالة تلوثها . يتم ضبط الرقم الهيدروجيني بحقن الكيماويات . المواد العضوية المذابة وكذلك المواد المهدمية المضوية والغير عضوية العالقة تمبب حدوث مشاكل في حالة استخدام التبادل الإيني حيث تحدث الترسيبات والتي نقال من كفاءة الأداء . يمكن التجاوز عن تراكم

Congress (and

بعض المواد بنسبة قليلة في حالة الفلايات التي تعمل بالضغط المنخفض أما المـــواد العضوية العالقة فيجب إزالتها .

الكاتنات الحية ليست ذات أهمية عدا في حالة المشاكل التي نحدثها بسبب نمو الطحائب في محطات معالجة مياه التخذية للغلايات . أما الكاتنات المائية الكبيرة فيجب التخلص منها . الغازات المذابة مثل ثاني أكسيد الكربون والأكسجين يمكسن إزالتسها بواسطة نظم إزالة الغازات أو باستخدام الجرعات الكيماوية . يمكن حقسن النشسادر لضبط الرقم الهيدروجيني .

هـ - الصرف ثانيا على المسطحات المانية :

الصرف على المسطحات المائية يتطلب خفض الأحمال العضويـــة (BOD) ، المواد العالقة والسمية ودرجة الحرارة وكل هذه الاعتبارات تختلـــف طبقا لموقسع الصرف .

بالنسبة للمواد الغير عضوية المذابة فان الحدود العادية هي الرقم الهيدروجيني ودرجة الحرارة والمواد المسببة السمية مثل المعادن الثقيلة . كما أن الكبريتات بجب الحد منها نظرا الأنها تسبب التآكل في مواسير الصرف . المواد المصويسة الغذائيسة نعمل على توفر عوامل النمو والتكاثر الكائنات المائية .. الخ. النشادر سامة الكائنات المائية (الأسماك) . كما ان زيادة الأملاح الكلية المذابة يمكن ان يسبب بعض المشاكل. بالنسبة المعواد العضوية المذابة يمكن التعامل معها بالتخفيف أو المعالجة وذلك المحد من الأكسوجين المذاب وحدوث روائح كريهسة وكذالك حدوث رغاوي . كما يلزم التخلص من المركبات المعامة .

المواد المعضوية العالقة تسبب حدوث روائح وكذلك زيادة الحمـــل المعضــوي (BOD) وتغير لون المياه ، كما أن المواد العالقة المعضوية والغير عضوية قد ترسب في قاع المسطح المائي بما يعيق نمو الأحياء المائية كما قد يمبب تحلل الاهوائي بما ينتــج عنه روائح منفرة .

أما بالنسبة للكائنات الحية الدقيقة والكبيرة والفازات المذابة فلا توجد مشساكل كبيرة تسببها .

الفصل التمهيدي

٦ - عمليات العالجة التقليدية :

أ - بالنمية للأملاح الغير عضوية المذابة : بالنمية للحديد والمنجنسين تتم عمليات الأكمدة والترميب والترشيح باستخدام طرق المعالجة بالصودا - الجير علسى الساخن أو على البارد كما تستخدم طرق معالجة أخرى لترسيب المعادن الثقيلة. تتم الكلورة التخلص من أملاح الميانيد . تستخدم طرق إزالة القلويسة وإزالسة الأيونات ، طرق إزالة / خفض العصر بالتبادل الأيوني .

وتستخدم طرق التناضح العكسي والديلزة الكهربية والنقطير . أكسدة الامونيا إلى النترات ، إزالة النترات (NO₃) بتحويلها إلى النيتروجين وذلك من خلال العمليات الديولوجية .

- ب المواد العضوية المذابة تستخدم كيماويات الترويب ثم الترسيب والترسيب وكذلك طرق الفصل بالطفو والتناضع المكسي والترشييح الفائق (Utrafilteration) والفحم المنشط والعمليات البيولوجية ، التحال باستخدام الكيماويات مثل استخدام الكلور والأوزون ويرمنجنات البوتاميوم .
- جـ المواد الهلامية المالقة المضوية والفير عضوية والمواد الصلبة العالقة يتم بالترويب وبطرق المعالجة البيولوجية والترشيح الفائق . المواد الصالبة العالقة يتم التخلص منها بالترسيب وكذلك باستخدام مصافي الحجز والترشيح بالمعالجة البيوكوجية بالنسبة للمواد العضوية المذابة والعائقة .
- د الكاتنات الحية الدقيقة والكبيرة: يمكن خفض المحترى مسن الكانتات الدقيقة بالمعالجة البيولوجية والترشيح الميكروني (Micro filteration) وباستخدام الأطرور كمواد التطهير أو باستخدام الأوزون أو أي مواد أخرى قائلة للكائنات الدقيقة كما تستخدم الأشعة فوق البنفسجية أو المواد المشعة أو التحقيم . أما الكائنات المائية الكبيرة فيتم التخلص منها بعمليات الحجز بالمصافى .
- هــ الغازات المذابة: يتم التخلص من ثاني أكسيد الكربون و الأكسبين بالطرق الحرارية و /أو الطرق الميكانيكية . كما يمكن إزالة الأكسبين المذاب باستخدام الملفيت (Sulphites) أو الهيدرازين إزالة الكلور المتبقى تتم باسستخدام الفحسم

الباء في الصنباعية ______

المنشط أو باستخدام الكبريتيت (Sulphites) أو باستخدام ثاني أتحسيد الكسبريت . كما ان الغاز ات المذابة يمكن التخلص منها بالتبادل الأبوني .

٧ - النسب التقريبية للملوثات في مصادر المياه :

أ - مياه الآبار العميقة :

وهذا يعنى للمياه التي تسربت خلال طبقات عميقة من التربة ويشمل كذلسك مياه العيون النابعة من هذه العياه الجوفية العميقة :

التحاليل الكيماوية :

اللون: صافى

المواد العالقة : قليلة جدا

التوصيل الكهربي : ميكروموز /سم ٥٠٠ (MS/C = 570)

الرقع الهيدروجيني: ٧,٧ - ٧,٩

الأملاح الكلية المذابة: ١٠٠

الكاتأبونات :

الكالسيوم : مقدار جزء في المليون كربونات كالسيوم (٢٥٠)

الماغنسوم : مقدار جزء في المليون كربونات كالسيوم (٧٥)

الصوديوم : مقدار جزء في المليون كربونات كالسيوم (٢٥)

الآن أيونات :

البيكريونات : مقدار جزء في المليون كربونات كالسيوم (٢٥٠)

الكلوريد : مقدار جزء في العليون كربونات كالسيوم (٤٠)

الكبريتات : مقدار جزء في المليون كربونات كالسيوم (٥٠)

النترات : مقدار جزء في المليون كربونات كالسيوم (١٠)

المواد العضوية: منخفضة جدا.

من المحتمل أن تحتوى هذه المياه على الحديد المذاب وأحيانا على المنجنسيز المذاب والذي يكون رواسب حمراء تميل إلى اللون الأصفر عند تعرض المياه للسهواء الجوي . بعض مياه الآبار تحتوى على الرمال . الكاننات الحية الدقيقة عادة منخفضــة

الفصل الأبهاب

جدا أو نكاد نكون معدومة . وعلى العكم ثاني أكسيد الكربون يمكن أن يكون بتركيز عالى ، بما ينتج عنه رقم هيدروجينى قال من السابق ذكره .

لتناء التسرب إلى جوف الأرض تفقد المياه المواد المصوية سواء الحيسة أو المينة ، ولذلك عند ضخها من باطن الأرض تكون ذات محتوى منخفض جـــدا مــن المواد العضوية أو الملوثات البكتيريا وقد تكون هذه الملوثات العضوية والبكتيرية معدومة تماما .

وقد يمكن استخدامها للشرب بأمان بدون تعقيم . بالمقارنة فان المياه من الأبار الضحلة هي التي كانت مسئولة عن انتشار مرض الكوليرا في القرن التاسع عشر فسي لندن . على الجانب الآخر فان تسرب المياه يمكنها من إذابة المواد القابلة للإذابة بالماء الموجودة في التربة والصخور ، وباستخدام الحموضة يسبب وجود ثاني أكسيد المذاب فان هذه المياه تكون ذات محتوى عالى من الأملاح الكلية المذابة ، وأن معظم هذه الأملاح المذابة تكون هي أملاح بيكربونات الكالسيوم مع اختفاء الحموضة فان الرقم الهيدروجيني يكون على الجانب القاوي . ذلك فان المياه تكون عسر وأن معظم العسر يكون هو المسر المؤقت (Temporary Hardness) ، ولذلك فان هذه المياه تكون مسببة لتكوين ترسيبات (Scales) في خطوط المواسير كما أنها تكون رواسبب حدادة فسي الذلايات .

عند أخذ المياه من العمق تكون غالبا ذات محتوى منخفض مسن الأكسجين المذاب ، وفي هذه الحالة فإنها تحتوى على بيكربونات الحديد والمنجنيز المذاب فسي الماء . وعند الالتصاق بالهواه الجوي فإن البيكربونات تتأكسد يفعل أكسجين السهواء الجوى إلى الحالة الغير مذابة من أملاح كربونات الحديد وكربونات المنجنيز . في هذه الحالة تكون المياه الخارجة من البئر رائقة وغير ملونة ، ولكنها تصبح ملوثة بساللون البني لوجود مواد وزغبات عالقة بنية اللون وهذه لها تأثير إحداث لطع كمسا تسبب التنف لبعض العمليات ذات الحمامية الون مثل عمليات الصباغة .

معظم مياه الآبار العميقة ذات محتوى منخفض من المواد الصلبة العالقة ولكن بعض الآبار يحدث منها تسرب الرمال مع المياه . وأحيانا تكون هذه الرمال صعفيرة الباء في المشاعبة _______

ملحوظة ا

الميكرموز /سم هو مقياس القوصيل الكهربي (MS/cm) وهـــو دلالــة لتركــيز الأملاح الكلية المذابة في الماء . حيث يمكن مــن قيمــة الميكرومــوز \times ٧٠٠ تقريباً. حيث من المثال المعابق المياه الجوفية الميكرومـــوز \sim ٥٧٠ \times ٧٠٠ حرد في المليون .

ب - مياه الستنفعات والسبخات (Moorland water)

التربة ذات الطبقة الصدفيرة السمك والمسامية والتي تغطي طبقة صحرية غــير. مسامية لمها نوعية خاصة من المياه كالآتي :

اللون : يميل للى اللون الأصغر الخفيف - ويكون رغاوي

المواد العالقة : متغيرة

التوصيل الكهربي : سنتيموز / سم (MS/cm) = ١٥٠

الرقم للهيدروجيني : = ٦٫٥ – ٧,٢

الأملاح المذابة : بالجزء في المليون = ١٠٥

• الكاتابونات:

الكالسيوم : مقيم جزء في المليون كريونات كالسيوم ٣٠ الماغنسيوم : مقيم جزء في المليون كريونات كالسيوم ٣٥ الصوديوم : مقيم جزء في المليون كريونات كالسيوم ٣٥

• الآن أبونات:

البيكربونات : مقيم جزء في المليون كربونات كالسيوم ٣٠ الكاوريد : مقيم جزء في المليون كربونات كالسيوم ٣٠ الكبريتات : مقيم جزء في المليون كربونات كالسيوم ١٥ النترات : مقيم جزء في المليون كربونات كالسيوم ٥٠ السؤليكا : مقيم جزء في المليون كربونات كالسيوم ٦ ● المواد العضوية: مقيمة جزء في المليون كبرمنجنات البوتاسيوم ٢٠٠١٠ عند سحب هذه المياه من البحيرات .. الخ . فإنها يمكن أن تكون ذات محتوى منخفض جدا من المواد الصالبة العالقة . عند سحبها من المجاري المائية فانه ترجـــد كميات مختلفة من المواد العالقة المذابة و الهلامية . مياه الأمطار بعد فترة من المناخ الجاف يمكن أن تجعل المياه ذات اللون البني الخامق بهذه المواد .

سقوط الأمطار على هذا النوع من الأرض لما أن تعمل على دفعها إلى المسطحات المائية أو أي تجمع في مناطق منخفضة من التربة أسفلها طبقة صخريسة صماء حيث تكون مملوءة بمخلفات نباتية . هذه المياه تلتقط كمية صغيرة من الأملاح المعدنية عند سرياتها فوق الصخور الغير مسامية ، لذلك تكون ذات محتوى منخفض من الأملاح المعدنية المذابة . نسبة العسر والبيكربونات تكون منخفضـــة . الأمــلاح الكلية المذابة تكون أقل في هذه المياه مقارنة بمياه الآبار العميقة . على الجانب الأخب يكون محتوى المياه من الأكسجين المذاب جيد وكذلك بالنسبة لثاني أكسيد الكربون ، حيث يمكن أن تكون حامضية ليصل الرقم الهيدر وجيني إلى اقل من (٦). انخفـــاض الرقم الهيدر وجيني وعدم وجود أملاح الدرئ (Buffering) من البيكر بونسات وأملاح العسر يعني أن المياه ليست عسر وأنها عدوانية ، حيث يمكن أن تسبب التـــآكل فـــي مواسير الصلب ، وخاصة في حالة استخدام مواسير الرصاص في توصيـــلات ميــاه الثرب تسبب خطورة نظر التآكل الرصاص في المجال الحمضي . كما أن هذه المياه تحتوى على نسبة عالية من المواد العضوية والهلامية والتي يكون معظمها حسامضي والتي تكون أحماض الفولفيك والهيوميك (Fulvic, Humic) وهذه الأحماض غير مذابــة وإن كانت تذوب عند رقم هيدروجيني منخفض . وهذه المياه تحتاج إلى معالجات لاستخدامها في الصناعة وفي الإنتاج الصناعي والدوائي .

ح. - للياه السطحية Surface Waters

الباء في الصنباعية .

بالنسبة ثمياه الأتهار:

اللون: توجد عكارة

المواد العالقة : ١٠ - ٣٠ جزء في المليون

التوصيل الكهربي : ميكروموز / سم ٩١٥ (MS/cm = 915)

الرقم الهيدروجيني : ٧ – ٨

الأملاح المذابة : ٦٤٠

• الكاتابونات:

للكالسيوم: مقيم كربونات كالسيوم جزء في المليون ٢٠٠ الماغنسيوم: مقيم كربونات كالسيوم جزء في المليون ٧٥ الصوديوم: مقيم كربونات كالسيوم جزء في المليون ٢٠٠

الآن أيونات :

البيكروبونات : مقيم كربونات كالسيوم جزء في المليون ١٢٥ الكلوريد : مقيم كربونات كالسيوم جزء في المليون ١٢٥ الكبيرتات : مقيم كربونات كالسيوم جزء في المليون ١٧٥ النترات : مقيم كربونات كالسيوم جزء في المليون ٥٠

السيليكا : مقيم كربونات كالسيوم جزء في المليون ١٠ المواد العضوية : متغيرة جدا - تحتوى على منظفات ... الخ.

ملوثات أخرى: كل المواد الصناعية ، المنظفات ، الفوسفات ، الزيسوت ، المعسادن التقيلة ، مياه الصرف الصحي المعالج والفير معالج ، الطمي .. الغ . كما يحتمل تلوث هذه المياه بالبكتريا ، كما أن المحتوي من الأمونيسا والفينول والفينول والنيتريت يمكن أن يكون بنسبة عالية .

الصرف الزراعي والأدمى ،

الصرف الزراعي يزيد من مستويات النسترات والغوسفات وخاصة في الأراضي الزراعية حيث يزداد فيها استخدام الأسمدة الصناعية . هذه المستويات الإضافية تلاحظ غالبا عند سقوط الأمطار بعد فترة الجفاف . بالإضافة إلى النسترات

Conacil Pagi

والفوسفات توجد كذلك مكونات أخرى مثل الكبريتات والفوسفات . هذا بالإضافة إلى زيادة عسر المياه . كما أن المياه المسلحية تحتوى على الملوثات مسن المخلفسات المعضوية الحيوانية والنباتية . في المناطق الحضارية وحيث الكثافة المسكانية الماليسة توجد المنظفات الصناعية والكيماويات المرتبطة بها . تحلل هذه المواد العضوية يقلل من مستوى الأكسجين المذلب في الماء بينما يزيد من نيتروجين الأمونيا . كما أن وجود هذه المخلفات للعضوية يزيد من الأكسجين الحيوي المستهلك (BOD) والأكسجين الكيماوي المستهلك (COD) . المصرف الصحي يزيد من الأملاح المذابة بنسبة ٥٠ جزء في المليون بالإضافة إلى الملوثات العضوية . كما أن الصرف الصناعي يحتوى على جميع أنواع الملوثات .

للياه من للناطق الجافة ،

د - للياه من للناطق الجافة (الغير ممطرة) :

المناطق الغير ممطرة تحتوى على مواه ذات محتوى منخفض مــــن المــواد المعضوية ومحتوى مرتفع من المواد الغير عضوية ، حيث تكون مياه الأتهار ذات لون متغير موسميا كما توجد الرمال والمطفلة في حالة فيضان النهر . التحليل كالآتى :-

التوصيل الكهربي ميكروموز/سم ١٠٠٠ – ٧٠٠٠

الرقم الهيدروجيني ٧٠٥ – ٨٠٥

الأملاح الكلية المذابة ٧٠٠ – ٥٠٠٠

• للكاتأب نات:

الكالسيوم : مقيم جزء في المليون كربونات كالسيوم ٢٥٠ – ١٥٠٠ الماغنسيوم : مقيم جزء في المليون كربونات كالسيوم ١٥٠ – ٥٠٠ الصوديوم : مقيم جزء في المليون كربونات كالسيوم ١٥٠ – ٢٠٠

البيكريونات : عادة أقل من ٢٥% نسبة إلى الأيونات الكلية .

الكاوريد: مقيم جزء في المليون كربونات كالمسيوم حتى ٢٠٠٠ بمسبب تسرب مياه البحر. الكبريتات : مقيم جزء في المليون كربونات كالسيوم حتى ١٥٠٠ في التربة المحتوية على كبريتات الكالسيوم .

السيليكا : مقيم جزء في المليون كربونات كالسيوم : ١٠ – ٢٠ .

الملوثات الأخرى:

مياه الآبار العميقة قد تحتوى على كبريتيد الهيدروجين المذاب ، بعض مياه الآبار قد تكون ساخنة . لمياه من المجاري السطحية تختلف ما بين فصول الصياف والشتاء وخاصة بالنسبة المكارة والمواد العالقة .

في المناطق الساحلية بحدث تسرب لمياه البحر حيث تكون المياه المالحة أسفل طبقة المياه المالحة أسفل طبقة المياه المربة المياه المربة المياه المالحة تتحرك إلى أعلا بما يحتم عدم السحب الجائر في هذه الحالات . تسرب مياه البحر إلى الخزان الجوفي المساحلي يمكن أن يصل إلى مسافة حتى ٣٠ كيلومتر داخل المنطقة الساحلية ، مثال لذلك الساحل الليبي .

ه - نلياه المالحة ومياه البحر (Brackish Water , Sea Water) :

مياه البحر	المياه المالحة	الخاصية
01	770.	التوصيل الكهربي – ميكروموز /مسم
٧,٩	٧,٥	الرقم الهيدروجيني
٢٥ ألف ٤٠ ألف	1 7	الأملاح للمذابة – جزء في المليون
		الكاتأيونات :
ro .	٦.	الكالسيوم
188.	٧٣	المغنسيوم
1.5.	Yoy	الصونيوم
ro.	10	البوتاسيوم
-		الحديد
	.,	المنجنيز
		الآن أيونات

الخاصية	المياه المالحة	مياه البحر
ئ	0.7	٧٠٠٠٠
نات	17.	YA0.
4	Y,.0	_
l	45,0	Y =

۸ – اعتبارات مستوى نقاء المياه :

يتم تحضير المياه النقية من مياه الشرب بطريقة ولحدة أو بعده طرق حيست يمكن الحصول على مياه نقية تقارب نظريا H2O . قياس التوصيل الكهربي يوضع فقط وجود المواد الأبونية ولذلك ليس دليل لعدم وجود الماوثات البيولوجية أو العضويسة . لذلك فقد تم تقسيم المياه النقية إلى أربع أنواع كما في الجدول (٤) حيث كل نوع منها هو مياه الشرب وهي :

أ - مياه تم تحضيرها بواسطة نظم التقنية التجارية .

ب - مياه مناسبة للتطبيقات العماية والدوائية والصناعية .

جــ - معرفة بوحدات دولية .

د - مقاسة بأجهزة تجارية أو عمليات التحاليل .

في معظم الاستخدامات في مجال الأبحاث ، الدواء ، الصناعة تتكون عملية تتقية المياه من سلسلة من العمليات التكنولوجية والتي تتجمع في عملية واحدة .

جدول (٤) جدول لدرجات النقاء للماء

مستوی ۱	ممنتوی ۳	مستوی ۲	مستوی ۱	,
مياد نقيةً مع قليل	مياه نقية مع آثار	مهادتقيسة	ميساه تقيسة	
من قمواد كمثية	من المواد المذاية	غيماويــة مـــع	كيماويسسة	
و السوليكة ، CO ₂	والغازات	اليسل مسن	ويبواوجية	الوحدات
		العشرية		
-4	4-1	.,	.,	التوصيل الكهربي ميكروسيموتز إسم
.,0,.4	.,0-1	18	1.6	المقاومة ميها أوم/سم عند ٢٠٠م
.,>	.,0>	-		المواد الصلبة العالقة/جزء في العليون
			.,1 >	المواد العضوية (أكسوين حيوي جــزء

	مستوی ۱	مستوی ۲	مستوی ۳	مستوى ؛
في العليون)				
لارقم الهيدروجيني	٧	٧-٦,٥	A, a-a, A	A,s-t
السيئيكا sio جزء في المليون	., 7 >	>	.,>	.,>
المعلان المذابة جزء في المليون	٠,٢٠٠>	.,>	.,>	.,>
مواد هلامية	-	-	-	-
ثاني أكسيد الكريون جزء في العليون		1		

تصنيف نوعية للياه : Water Quality Classification

يمكن تقسيم أنواع المباه طبقا لمحتواها من العلوثات إلى أربعة أقسام رئيمسية وهمي العلوثات التي تؤثر على اختيار طريقة الععالجة للعياه واقتصادياتها ، وذلك لتتقيتسها للاستخدامات العطلوبة . وهذه العلوثات يعبر عنها بالععابير للعياه (Parameters) وهي كالآتى :

(Physical Parameters): المايير الطبيعية للمياه

- أ المذاق والرائحة : وهذه تعطي إشارة عن التغير في المياه ولكن ليست وحدات قياس موجودة لمعايرتها ، حيث يتم التقييم للملاحظة فقط .
- ب اللون : اللون يؤثر على قابلية المياه الشرب وعادة يتم قياس اللون بــــالطرق
 المعملية باستخدام محول قياسي في أدابيب نسلر (Nessier Tubes) .
- جـ العكارة: وهي عبارة عن المواد المالقة الغير مذابة وهي توجد غالبا فــــي
 المياه السطحية وهي غير مقبولة في معظم الاستخدامات . ويمكن قياســــها
 بطرق كثيرة .
- د المواد الهلامية والغروية (Colloids) : وهي عبارة عن مواد عالقة غير مذابـــة وغير قابلة النرسيب كما أو كانت محاول حقيقي . حجم حجم الحبيبات ما بين
 ١٠ ميكرومتر (0.1/mm) (0.1^{-7} ملميتر) وواحـــد مليميكرومــتر (0.1/mm) (0.1^{-7} مليمتر) . ولها مساحة سطحية كبيرة .

١٠ - المعايير الكيماوية للمياه :

ا- التوصيل الكهربي (لقياس الأملاح الصلبة الكلية للذابة):

و هو قياس لكل المواد التي تتأين والموجودة في الماء . وهو طريقة مسريعة وموثوق فيها لقياس وتقدير معالجات المياه . وهذا القياس للأملاح المذابة يستخدم فسي قياسات كل معالجات المياه ومدى صلاحية المياه للاستخدامات المختلفة . توجد علاقة ما بين الأملاح الأيونية المذابة (Electrolytes) والتوصيل الكهربي المهاه . حيث كلمسا زادت الأملاح الأيونية المذابة ذادت قدرة التوصيسل الكهربي الميساه . القياسسات المستخدمة في المياه بالتحليل الكهربي يعبر عنها بالميكر وسسيمتز علسى المستنيمتر المركل) . والتحويل القياسي الكهربي إلى أملاح مذابة يتم ضرب قيمة الميكروسيمتر عسنتيمتر في ٧٠ أو في المتوسط ٢٠٠٤ حيث يكون الذاتج جزء في المليون أمسلاح مذابة .

ب - تركيز أيون الهيدروجين (P H - Value)

تركيز أيون الهيدروجين هو قياس لطبيعة المحلول سواء كان حامضي أو قلوي والذي له تأثير على عملية المعالجة وكذلك على المنتاج النهائي للاستخدام المعين. ويتم القياس بجهاز قياس الرقم الهيدروجيني الذي هو الجهاز الشائع الاستخدام لهذا القياس.

ج – عسر المياه (Water Hardness)

يحدث المسر المعياه بسبب وجود أملاح الكالسيوم والمغناسيوم المذابة في الماء وهي أملاح البيكربونات لهذه العناصر - العسر يوثر على المياه بالنسبة لملاستخدامات المنزلية والصناعية والطبية ، العسر يسبب حدوث ترسيبات وقشور علمى الأسمطح الملاصقة عند ارتفاع درجة الحرارة حيث تتحول أملاح البيكربونات إلى الكربونسات الغير مذابة ، ويقاس العسر بالطرق المعملية .

د – القلوية ، Alkalinity

القارية هي مقياس لكل الأيونات المسببة القاوية في الماء وليس لها علاقة بأي أيون معين .

الماء في الصنباعية _

هـ - الحموضة للعدنية : (Mineral Acidity)

تلوث الدياه السطحية بمخلفات الصرف الصناعي ينتج زيادة في الحموضـــة (خفض الرقم الهيدروجيني ليكون أقل من ٧) وهذا يؤثر على خطوط مواســــير نقـــل وتوزيع المياه وكذلك الغلايات لانتاج البخار المستخدم في توليد الطاقة حيث يكون أثر هذه الحموضة هو التآكل والثلف .

وتقاس الحموضة بمقياس الرقم الهيدروجيني .

(Specific Parameters) : معايير معينة – ۱۱

أ-الحديد:

يوثر المحديد على قابلية المياه للشرب وهو كذلك يكون ترسيبات . الشكل العام المحديد هو كربونات الحديد وايدروكسيد الحديدوز وعند تعرض مياه الآبار المحتويسة على هذه الأملاح إلى الهواء الجوي فإنها تتحول إلى الحديديسك نو اللون الأحمسر الطوبي التي لا تنوب في الماء وهي مواد عالقة هلامية . ويمكن إزالة أملاح الحديسة من الماء بالترويب والترسيب والترسيب والترسيب وأحيانا بالأكمسدة باستخدام الكلور أو البرمنجنات ويمكن إزالة الحديد باستخدام التبادل الأيوني الفشائي .

ب-النجنيز:

المنجنيز يشبه الحديد في نولحي كثيرة .

جـ – النحاس :

للنحاس له تأثير غير مقبول بالنسبة لاستساغة للمياه للشرب وكذلك له عدوانية التآكل على المواسير والأوعية للمعدنية .

د-الزنك؛ يشبه النحاس

هـ - الكالسيوم : هو أحد مسببات العسر المياه ، ويكون القشور والترسيبات ولذلـــك فهو غير مرغوب في محطات إنتاج البخار لتوليد الطاقة . عادة يتم إزالته بعمليات التبادل الأيوني . كما انه يمكن استمراره في المحلول بتحويله إلى مركسب معقــد (Complexing) بعملية التغليف بواسطة عناصر التغليف (Chelating Agents) لتكويــن مركب مذاب مثال لموامل التغليف EDTA إلى AGT وهما :

EDTA = Ethylene diamine Tetracetic Acid

NTA = Nitrolotriacetic Acid

و - المغنسيوم: المغنسيوم يشبه كثيرا الكالسيوم ولكن ليس مثل الكالسيوم من حيث أن
 له تأثير على استساعة الماء للشرب

ز - الصوديوم: أحد أكثر المواد عدوانية في مولدات البخار والتربينات ، كما أنه أحد
 أول المواد المستخدمة في التبادل الكاتأبوني أو فـــي المبــادلات ذات
 طبقة التبادل المختلطة .

- السيليكا: السيليكا: السيليكا: السيليكا: السيليكا: السيليكا: السيليكا: السيليكا: السيليكا: الكاديوم، المسيلتيوم
 ط- المعادن السامة: الزرنيخ، الكاديوم، الرصاص، الكروم، الباريوم، السيلتيوم
 وكل هذه المواد يجب التخلص منها قبل الصرف علـــى المســطحات
 المائية، يمكن التعرف عليها بالتحاليل المعملية.

د - الكلوريد ، له تأثير على قابلية الماء للشرب ويمكن ان يكون شديد العدوانية حيث
 أن حجمه الجزيئي يمكنه من اختراق طبقة الأكسيد المعدن ثم التضاعل
 مع معدن الصلب.

ك- الفلوريد : الفاوريد مفيد في حالة وجود التركيز في حدود ١ مليجرام / لتر فسي مياه الشرب . في حالة زيادة التركيز يمكن أن يكون منار بالصحصة كما أنه يكون عدواني على المعادن . أحيانا يضاف الفاور إلى ميساه الشرب بتركيزات من ٨٠ إلى ١ مليجرام / لتر .

ل - النترات ، النيتريت ، الننرات ضارة بالصحة وخاصة بالنسبة الأطفال حتى من ٣ شهور ، النيتريت يسبب فقد الأكسجين من دم بما يصبب الأطفال بملا يسمى الطفل الأزرق (Blue Baby) وذلك عند وجوده في مياه الشرب وتوجد النترات والنيتريت نتيجة صرف مياه الصرف الزراعي على المسطحات المائية وكذلك نتيجة صرف مخلفات الصرف الصحي . يمكن إز الله أملاح النترات بالتبادل الأيوني . كما يمكن إز الله أمسلاح النيتريت بالمخالجة البيولوجية الهوائية واللاهوائية .

- ذ الفوسفات: (Phosphates) أملاح الفوسفات تعمل على نمو الطحالب في المياه السطحية ، وهي كذلك تساعد في حياة الكانتات الدقيقة شأنها شأن النسترات . أملاح الفوسفات توجد في أشكال مختلفة عادة وهي تقسم إلى الأورثوفوسفيت أملاح الفوسفات الموجودة في المركبات العضوية . توجد أملاح الفوسفات من المصرف الزراعي عند استخدام الأسمدة الفوسفائية في تخصيب التربسة كما توجد كذلك في مياه الصرف الصحيح حيث أنسها مسن مكونسات المنظفسات الصناعية ، وكذلك توجد في البول .
- س المركبات الفينولية ، (Phenolic Compounds) المركبات الفينولية تؤسر على صلاحية مياه الشرب واستماغتها ، معظم الفينولات اليست شديدة السمية ولكن تحدث مذاق ورائحة غير مقبولين وخاصة نتيجة اتحادها مسم الكلور عند تطهير مياه الشرب بالكلور .

يمكن أن تسبب آثار قليلة جدا من مركبات الفيتول هذا الأثر الغير مقبـــول . ولذلك نصت دلاتل منظمة الصحة العالمية على أن يكون أقل تركيز لمركبات الفينــول في مياه الشرب لا يزيد عن ٥٠٠١، مليجرام / لتر .

ص - للنظفات الصناعية الآن أيونية : (Anionic Surfactant Detergents)

المنظفات الصناعية لها درجة سمية صنيرة ولكنها مسببة لحدوث الرغاري كما أنها تعيق عمليات الترغيب والترويب عند معالجة مياه الشرب مسن المجساري السطحية العزبة . كما أنها تريل الأكسجين من سطح المياه الطبيعيسة . وهسي تشمل مادة (Alkyl Benzene Sulphonate - ABS) والتي يمكن الكشف عنها معمليا بالتحليل الضوئي (Colorimetric) . المنظفات الصناعية الآن ليونية لسها تسأثير كبير على كفاءة المعادل الأبوني .

ع - حامض الهيوميك ، (Humic Acid)

توجد نتيجة تحلل المواد العضوية من الأصل النباتي أو العيوانسي . حسامض الهيوميك وحامض الفولفيك تطفو على سطح الماء مسببة انعكاس للضوء . يقوم بدور هام في تكنولوجيا التبادل الأبوني والمعالجة المصيفة .

ن - الغازات للذابة :

المياه الطبيعية تحتوى على غازات مذابة نظرا الأن معظم الفازات تذوب بدرجة ما في الماء فان غازات الهواء الجوي يمكن أن توجد بتركيزات مختلفة في الماء فان غازات الهواء اللجوي يمكن أن توجد بتركيزات مختلفة في المياه السطحية (أقصى تركيز المكسجين المذاب في الماء هو حوالي ٩,٥ جزء في المايون). أحيانا يوجد الأمونيا ، كبريتيد الهيدروجين والميثان وذلك عنسد تعرض المياه المحالة اللاهوائية مع وجود أداء البكتريا اللاهوائية ، عندذ يتسم تهويتها لينوب فيها لكسجين الهواء الجوي قبل الاستخدام واطرد الغازات المذابة الأخرى المنفرة ، من وجهة نظر نقاء الماء فان أهسم الفسازات هما غساز الكسجين وغاز ثاني أكسيد الكربون .

غاز الأكسجين،

يعتبر وجود غاز الأكسجين المذاب في الماء من مسببات عدوانية الماء وتساكل المعادن الملاصفة لهذا الماء ولكن في حالة عدم توافر الأكسجين فسان ذلك يؤدي إلى توالد انبعاث غازات أخرى مسببة للرائحة والمذاق الغير مقبول مشل كبريتيد الهيدروجين والميثان والأمونيا . الأكسجين أساسي لحياة كل الكانسسات

الفصل التمهيدي

الباء في المشاعــة _________الله

الحية في المياه الطبيعية .

ئانى اكسيد الكربون ،

في الشكل الحر يوجد ثاني أكسيد الكربون في معظم إمدادات المياه الطبيعية ولكن في بعض المياه الجوفية يختلف المحتوى ما بين الصفر إلى التركييز العالى ، حيث عند انخفاض الضغط يتحرر الغاز في شكل فقاعات . يمكن خفضه بخفض الرقم الهيدروجيني أو بعملية إز الة الغازات في أبراج التهوياي أو بعملية إز الة الغازات في أبراج التهوياي

١٢ - معايير التلوث العضوي والبيولوجي :

يعتبر النشاط الآدمي وكذلك زيادة الأنشطة النتموية والصناعية مــن أمـــباب زيادة تلوث العياه الطبيعية بالمواد العضوية . وجود المواد العضوية يقاس الأكمـــجين الحيوى المستهلك للملوثات (BOD) .

أ - الأكسجين الحيوي للستهلك : (BOD) (Biological Oxygen Demand)

الأكسجين الحيوي المستهلك هو لختبار التعيين الأحمال العضوية في المساء والقابلة التحال البيولوجي بفعل البكتريا الهوائية . في هذا الاختبار يتم تعيين كمية الأكسجين التي تعتصمها عينة الماء .

ب - الأكسبين الكيماوي الستهلك : (COD - Chemicol Oxygen Demand)

الأصبحين الكيماوى المستهلك هو معيار يمكن قياسه بصرعة لتعيين حالة التلوث بالمولد العضوية التي تتأكمد بيولوجيا بفعل الهواء اللجوى وكذلك تلك المسولد العضوية الغير قابلة للأكمدة والتحلل البيولوجي بفعل الهواء اللجوى .. حيــــث يمكن تعيين الأكمدجين المكافئ لهذه المواد العضوية الموجودة في العينة والتــي تتأكمد بواسطة مؤكمد قوي كيماوي مثل برمنجنات البوتاسيوم أو داي كرومات البوتاسيوم .

ج - للعايير البيولوجية : (Bacteriological Parameters)

تعتبر البكنريا من صنف النباتات وهي غذاء للكاننات الأكبر ولكنـــها صغـــيرة وميكروسكوبية ، وكذلك حيوانية موجودة في المياه الطبيعية . الشـــلاث أنـــواع

[Caineal] [Toroj]

الرئيسية للبكتريا هي:

- الباسيلا أسطوانية الشكل (Bacilli, Cylendri cally shaped)
 - اسبير بليم حاز ونية الشكل (Spirillum , Spirally shaped)
 - كوكى كروية الشكل (Cocci, Spherically shaped)

أهم كائن حي صغير بكتيري والذي يستخدم عادة كمؤشر النتلوث الغائطي Faecal)
Pollution أو النتلوث بمياه الصرف الصحي هي مجموعة بكتريا الايشير كولاي ومجموعة الكوليفورم (Escherichiacoli, Coliformgroub).

الكوليفورم عبارة عن كاننات حية صنغيرة ذات شكل أسطواني أو عصـــوي وهي قادرة على النمو في وجود ملح الصفراء (bilesalt) وكذلك على تخمر الجلوكوز والفركتوز منتجة حامض وغاز . وهذه الخاصية الأخيرة التي تميزها عن بعض أنواع المبكتريا الأخرى ذات نفس الشكل المشابه مثل البكتريا الممرضة والمســـببة المنتفود والدسنتاريا .. الخ .

نظرا لأن الكوليفورم لا يعتبر من الكاننات الحية الدقيقة المسببة للأمسرات والتي قد تكون موجودة في الغائط أو مخلفات الصرف الصحي . ولذلك يعتبر عسدم وجود بكتريا الكوليفورم هو دلالة لعدم وجود الأنواع الأخرى من البكتريا المعرضسة حيث أنه أكثر مقاومة عن هذه الأثواع المعرضة .

أنواع أخرى من البكتريا المستخدمة كمؤشر لوجود التلوث الفسائطي مثل بكتريا الاستربتوكوكاي الفائطية (Faecal strepto cocci) وبكتريا كلوست ريديوم ويلكي (Chlostridium Welchii) ، وهذا النوع الأخير هو لاهوائي والذي يعيش لمدة أطول نسبة إلى الكوليفورم ، واذلك في حالة عدم وجود الكوليفورم أحيانا يحتمل حدوث التلوث . بكتريا الفائضية يمكن أن تعيش عند درجة حرارة ٥٤٥م ، وجود بكتريا الفائطية من الدوع Streptococci هو تأكيد لوجود الطبيعة الفائطية المتلوث حتى في حالة عدم وجود بكتريا الكوليفورم الفائطية (Faecal Coliforms) .

معدل أخذ العينات والمعايير النوعية المطلوبة يتوقف على الاستخدام النـــهائي للمياه . تتم التحاليل بالإمكانيات المعملية . يتم تقييم التحاليل بمعدل كثافة الكوليفــــورم

أفصل التمهيدي

في ١٠٠ سم مياه ، حيث يعبر عن الكثافة كاقصى عدد محتسل Mostprobable (محتد محتد المعتبر غير المعتبر غير المعتبر غير غير عند أكبر من ١٠ يعتبر غير عميد المعتبر غير المعتبر أو عينة لها رقم من ١ إلى ١٠ يعتبر مشكوك فيها بميا يتطلب مباحث إضافية.

وجود البكتريا في المعياه الطبيعية والتي يلزم معالجتها للاستخدام كمياه للشرب له تأثير إضافي والذي يعتبر ذو أهمية هامة . وذلك حيث أن البكتريا بعد قتلها أو إلا النها بالطرق المناسبة ، فأن نواتج التحال لهذه البكتريا والتي تعرف بالمادة المسببة للحمى ورنفاع درجة الحرارة (Pyrogens) ، يمكن أن تظل موجودة في مياه الشرب . وجود هذه المادة المسببة للحمى (البيروجين) عادة الحس له تاثير كبير بالنسبة لاستخدامات مياه الشرب النقية مع استثناء ولحد هام . وهو أن المبساه البيروجينية (Pyrogenic Water) الممبية للحمى في حالة استخدام كمخفف للمحاليل المعويسة (Parenteral solutions) في عمليات الحقن للعلاج فإنها تسبب ارتفاع في درجة حدوارة الإنسان والحيوان .

١٣ - المعايير الإشعاعية :

المواد المشعة تمثل زيادة في الخطورة ، حيث تزداد خطورة المياه في حالمة تلوثها بالمواد المشعة وسيتم تعيين قيم الجرعات المقبولة والجرعمات الخطرة فسي الفصول التالية .

\(\text{Water Quality Definitions}\) : الله فوعية المياه - ١٤

أ – التوصيل الكهربي : (Conductivity)

التوصيل الكهربي هو قياس كمي لقدرة المياه على تمرير التيار الكهربي ، تتوقف هذه القدرة على حركة الأيونات (الأملاح المدابة الحاملة لشحنة كهربية) فسبي المساء وعموما كلما زلد عدد الأيونات لنوع معين من الماء زادت قدرة المياه على التوصيل الكهربي بسبب أيونات المياه الكهربي ، ببنما يكون من المسببات القليلة جدا المتوصيل الكهربي بسبب أيونات المداب نفسها إلا أن المواه عالية النقاء يكون التوصيل أساسا بسبب مختلف الملوثات المذابسة والمتأينة في الماء ، لذلك فان التوصيل الكهربي يمكن استخدامه في قيساس إجمسالي

ع ٣٠

المواد المذابة الصلبة في كثير من المياه . وذلك مع ملاحظة الآتي :

- أن معظم المواد العضوية لا تتأين في المحاليل المائية لذلك فـان الملوثـات العضوية لا يمكن قياسها بالتوصيل الكهربي .
- أنواع معينة من العواد الغير عضوية تختلف في درجة تأينها وبالتالي درجة توصيلها الكهربي .
- تختلف درجة الترصيل الكهربي باختلاف درجة الحرارة ، حيث يتم القياس عادة عند ٥٢٥ م .

ب- للقاومة الكهربية : (Resistivity)

تقاس المقاومة بوحدات الأوم X وحدة الطول . في حالة الدياه ، كلما زاد نقاء الماء كلما قلت قدرتها على حمل التيار الكهربي وكلما زادت مقاومتها . وبذلك تكون المقاومة هي عكس التوصيل الكهربي .

ج - وحدات القياس للتوصيل وللقاومة :

وحدات القياس للتوصيل الكهربي والمقاومة الكهربية فـــي مجــال الميــاه ، وخاصة بالنسبة للمواه عالية النقاء تكون ذات قيم توصيل كهربي منخفضة جدا وقيـــم مقاومة كهربية مرتفعة جدا ، وحدات القياس المقاومة الكهربية هي الأوم - ومقاومـــة المياه يعبر عنها بالميجا أوم - سنتيمتر يساوي مليـون أوم ($\Omega^0 = 10^6$) . يعبر عن التوصيل الكهربي بالقيم العكسية اســـيمنز علـــي السنيمتر ، وذلك رغم أن الوحدات المعلية المستخدمة عادة لقياسات الماء هي .

المبكرو سيمنز /سم (MS / CM) . والأملاح الكلية المذابة بالجزء في العليــــون تكـــون العبكروسيمنز × ۰٫۷ .

د. عسر الياه :

عسر المياه له علاقة أساسية في كثير من التطبيقات ذلك بسبب استعداد المباه العسر التكوين ترسيبات وقشور (Scales) . من الناحية العملية يمكن تعريف العسر بأنه خاصية المياه المحتوية على تركيزات من أبونات الكالسيوم والمغنسيوم ونذلك رغم أن أبونات الحديد والمنجنيز يمكن أن تسبب العسسر ولكسن

الفصل التمهيدي

نظرا الوجودها بتركيزات قليلة جدا في الماء فإنها لا تكون ذات قيمة بالنمسية المسسر الماء . لذلك فان العسر الكلي للماء يمشلل لجمالي تركيزات أبونات الكالمسيوم والمغنسيوم . عند الاستخدام الصناعي فان المياه ذات العسسر المنخفض (أو الميساء البسر) وعند ارتفاع درجات الحرارة فان خاصية الإذابة الماء بسبب عدم حدوث ترسيبات يمكن أن تتسبب في حدوث التأكل .

- المياه الشديدة العسر هي المحتوية على أيونات العسر أكثر ١٨٠ مليجرام/لتر
 - المياه العسر هي المحتوية على أيونات العسر من ١٢٠–١٨٠ مليجر ام/لتر
- المياه متوسطة العسر هي المحتوية على أيونات العسر من ٦١-١٢٠ مليجر الم/لتر
- المياه الغير عسر (اليسر) هي المحتوية على أيونات العسر أقل من ٦٠ مليجر لم/لتر

العسر المؤقت والعسر الستديم :

يمكن ان بوجد الكالسيوم والمغنسيوم في الماء في شكل أملاح مختلفة ، عدادة في شكل بيكربونات ، كربونات ، كبريتات ، كلوربدات . عند غليان الماء فان بيكربونات الكالسيوم والمغنسيوم تتحلل إلى الكربونات والتي لها إذابة منخفضة فسي الماء . لذلك فان معظم العسر الموجود بسبب الكالسيوم والمغنسيوم في شكل كربونات أو بيكربونات يمكن إزالته بالغنيان .

العسر بسبب أملاح الكربونات أو البيكريونات يسمى عسر مؤقت أو عسسر الكربونات وذلك حيث أنه يمكن إزالته بالغليان . الأملاح الأخرى المسببة للعسر مثل أملاح الكبريتات والكلوريدات للكالسيوم والمغنسيوم تسمى العسر المستديم أو العسسر الغير كريونات وهذه الأملاح لا تتأثر بغليان الماء .

هـ - الرقم الهيدروجيني (PH-Value)

حالة الحموضة للماء يعبر عنها بتركيز أيونات الهيدروجين في الماء . ويعبر عن الرقم الهيدروجيني ('H') ph - = 10g بتركيز أيون الهيدروجين . لذلك كلمسا زادت الحموضة زاد تركيز أيون الهيدروجين وانخفض الرقم السهيدروجيني (PH) . الميساه النقية تحتوى على أيونات الهيدروجين والايدروكميد عند تركيزات ١٠ [×]جزئ/لتر . لذلك فإنها تكون ذلت رقم هيدروجيني ٧ (PH = 7) . عند زيادة حموضة السماء فسان الرقم الهيدروجيني يكون الآل من ٧ وكلما زادت قلوية الماء فان الرقم السسهيدروجيني يكون اكثر من ٧ .

١٥ - الجداول الملحقة بالتمهيد :

- جدول (١) : الملوثات الموجودة عادة في المياه
 - جدول (٢) : نوعية المياه لبعض الصناعات
- جدول (٣) : عمليات المعالجة المستخدمة لتتقية المياه ومعالجة مياه الصرف.

جدول (١) لللوثات للوجودة عادة في للياه ،

41.412	513 2 5 4 4	أيونية ومذابة	
غازات	غير ايونية وغير مذاية	آن أيونية	كاتأبونية
ثاتي أكسيد الكريون تيتروجين	عكارة ، طمي طفل ، ملوثات أخرى	بیکریونات کریونات کنویة	كالسيوم مقسيوم
أكسجين	مواد عضوية	لوروونت رسووب	معسيوم صونيوم
كيريتيد الهيدروجين	لون	کبریتات کٹورید	بوتاسيوم
أموتيا	كالنات حية دقيقة		أموتيوم
ميثان	نترات طحالب		حديد
	بكتريا	<u> قوسفات</u>	متجثيز
	زيت	مبيايكا	
	أكاسيد وليدروكسيدات	قثوريد	
	مواد عضوية محتية		
		لون	

المواد المضوية يمكن أن تكون عالقة أو مذابة أيونية أو غير أيونية .

	_								
شبه الموصلات	1	'n	ት		نعلی	÷	¥.	1	<
								:	
أتأبيب التليفزيون	1	ľ	F		نعلى	*,0	ř	المقاومة	<
المعوان	1	ት	۷0			ill control		۲:	
الريون	1	-	∀ 6		:. 4		-	۲.	
القطن	1	7.	140	.,.0			-	۲.	
صناعة المنسوجات									
المدالعات الدوائية	r, Ly	-	-	¥.	F	È	:	_	٨,٢-٢,٨
المنااحك الهرقية	-	· ·	٧٥	÷		.,1,.0	-	7	V.0-7.0
الفسيل الجاف	ملتقض	:	-4	:	:	-	7	10.	λ-V
الدناحات الغذائية	ć,	0.4-0	040	٠,٧	*,*	- -	-	À00.	٧-٨
الطلاء الكهربائي	ŝ,	-	_	:	÷	_	_	-4	<
التقطير ، الكمرثيات	* * * * * *	_	_	٧٠,٠٧	:	_	_	4	<
المواه الغازية	Ŷ,	0		-,4	:4	ī		۸٥.	
المغبوزات	لاشي	1	1	Υ.,	-;4	-		1	
					1	All Committee	(کلور)	وعذابة	الهيدروجيني
الصناعة	المذاق والرائحة	المسر مقيم	الظوية مقيمة	يعنه	النجلا	الأكسيتين	الكلوريدات	iş Ka	En Es

الماء وهي المنامة

المياه في المناءات الدوالية بجب أن تكون خالية من جميع الكلنات الحية الدقيقة المسببة لارتفاع درجة هرارة الجسم

المياه في الصناحات الغالية يجب أن تكون مطابقة لمواصفات مياه الشرب

المقاومة مقاسى بالمثلي أوم

جدول (٣) عمليات العالجة الستخدمة لتنقية الياه ومعالجة مياه الصرف ·

العيوب	المميزات	الاستخدام العام	عملية المعالجة
تتطلب مسلحة كبيرة ، لا تزيل	اتخفاض التكاليف	خفض المواد الصلبة	*الــــــــــــــــــــــــــــــــــــ
الأمسلاح المذابسة أو المسواد	سهولة في الاستخدام	العالقة ينسبية ٩٠-	الترسيب، الترشيح
العضوية المذابة		%9A	
تحتاج إلى الننشيط الكيمساوي	منخفضة التكاليف	خفض العس ينسية	"إزالة / خفيض
والذي يزداد مع زيادة العسسو.	تسييا بالتسبة للميساه	%1 9 0	الصبر
لانزيل المواد العضوية المذابة	منخفضة الصر		
لا يزيل المواد العضوية المذابة	يمكن تحقيق مستوى	خفيض الأمسلاح	"التبادل الأيوني
يتطلب كيماويات للتنشيط	منخفض جــدا مــن	المذاية ينسية ٩٥-	Ion
	الملوجة	%1	Exchange
يتعرض للتفيرات والخلسل لا	منخفض التكاليف	خفيض الحميل	"المعالجــــة
يزيل اكثر من ٩٠% من الحمل		العنسوي بنسسسبة	البيولوجية
العضوي والذي يكسسون قسليل		%40.	
للأكسدة البيولوجية			
طريقة مكلفسة نمسييا وذلسك	طريقة جيسدة فسي	خفسيض المسواد	°الامصـــاص
بالنسبة لتنشيط القحم.	إزالة كميات معضيرة	العضويسة القابلسسة	باستخدام القعسم
يزيل مواد عضوية معينة فقط	من المواد العضوية	للامصياص يتسبية	النشيط
		%190	
استهلاك كبير للطاقة	ومكن استقدامها فــي	إزالة المواد الصلبة	"تبخير المياه
	كثير من التطبيقات	المذابسة والمسسواد	Evaporation
		الصلبة العالقة	



الفصل الأول

خطوات المعالجة الأساسية للمياه من المصادر العزبة لاستخدامها في الصناعة

خطوات المعالجة الأساسية للمياه من المصادر العزبة لاستخدمها في الصناعة

لاختيار طريقة معالجة المياه المناسبة من الناحية الاقتصادية والعملية ، فانسمه يجب معرفة الملوثات الموجودة في إمدادات المياه ، لمعرفة تأثير هذه الملوثات علسى عملية المعالجة مع لختيار الطريقة المناسبة لخفض أو إزالة هذه الملوثات .

توجد طرق كثيرة للمعالجة لإزالة أو خفض الملوثات طبقا لمصدر المياه الخام سواء كانت مياه عزبة من المجاري السطحية أو من الأبار أو من أي مصدر آخر ، حيث الملوثات توجد في أربعة أشكال رئيسية وهي مواد عالقة ، ومواد صلبة مذابة ، وغازات مذابة ، كانتات حية دقيقة ، وهذه الملوثات هي التي تسبب اللسون والمسذاق والرائحة المياه .

المعالجة قد تشمل واحد أو اكثر من العمليات الأساسية . هذه العمليات مسمع الكيماويات الأساسية هما أدوات المعالجة للمياه في الصناعة .

الترويب: Coagulation

الترويب هو عملية تحويل المواد الصلبة العالقة في المياه وكذلك اللسون إلسى زغبه (Floc) ذلك حجم لكبر وكثافة أعلى . وهذه الزيادة في حجم المواد الصلبة العالقة تعمل على ترسيبها . وحيث كل استخدامات المياه تتطلب التخلص من المواد الصلبسة المالقة واللون ، فإن عملية الترويب هي الخطوة الأولى في تطبيقات المعالجة . تتوقف درجة الترويب على مدى التصاق الزغبات مع بعضها وتصادماتها والذي يتم أندساء الخلط بالكيماويات الخاصة بالترويب . المروبات هي الكيماويات التي تؤدي واحد او اكثر من الآتى :

- معادلة قرة التنافر حول الأجسام الصابة العالقة حيث قوة التصيادم تعمل على
 التصياق الجسيمات العالقة بمجرد الاصطدام .
- ترسيب زغبات هلامية مثل ايدروكسيدات المعادن ، وهذه الزغبات الهلامية تعمل

على جذب المواد العالقة الصلبة وكذلك المواد المسببة للون.

عند استخدام البلمرات المستخدمة كمساعدات ترويب والتي تعمل علمى ترسيب
 الأجسام العالقة والتي لم ترسب بمواد الترويب الكيماوية هذا بالإضافة إلى أن هذه
 البلمرات تعمل على تقوية الزغيات المتكونة .

الكيماويات الستخدمة في الترويب :

اكثر المواد المستخدمة في الترويب هي مادة الشبه (كبريتات الألومنيـــوم) ، كبريتات الألومنيـــوم) ، كبريتات الحديديك ، كبريتات الحديدوز . مواد الترويب هذه حامضية وتتفساعل مسع القلوية الطبيعية أو المضافة الماء الانتاج كبريتات الكالسيوم والمغنميوم أو الصوديــوم وراسب جيلانيني . وهذا الراسب المفترض انه أيدروكسيد الألومنيوم أو الحديد لكنــه في الحقيقة مركب معقد .

لكل مروب بوجد أقصى مجال للرقم الهيدروجيني (PH) ، حيث بلزم ضب طلارقم الهيدروجيني إلى حد أقصى ترسيب للمروب والذي يماثل الذي إزالة للزغبات الرقم الهيدروجيني إلى حد أقصى ترسيب للمروب والذي يماثل الذي إزالة للزغبات على خواص المواد المعدنية المذابة في الماء . فمثلا مادة الشبه يكون أفضل ترويب لها عند رقم هيدروجيني حوالي ٥٠٠ المياه حيث المحتوى من الأملاح المذابة منخفض جدا . ولكن بالنسبة لمعظم المياه الطبيعية ، فإن الرقم الهيدروجيني المثالي المسروب الشبه يكون أعلا حيث يتراوح ما بين ٩٠، إلى ٩٠، ولكن مجال الترويب الأمسلاح الحديد عادة يكون المعاه ذات الرقم الهيدروجيني أعلا من ٩٠. .

عند إضافة أملاح الحديد أو أملاح الألومنيوم المماء فان هذه الأملاح تعمل على خفض الرقم الهيدروجيني . لذلك يكون من الضروري زيادة الرقم الهيدروجيني إلى المستوى المناسب وذلك بإضافة قلوى مثل الجير الحي أو الجير المطفى(Lime - CAO)؛

غ ع الفصل الأول

أو الصودا آش أو الصودا الكاوية .

درجة حرارة الماء تؤثر كذلك على عملية النرويب . عند درجة حرارة قريبة من درجة النجمد قد يكون المطلوب زيادة زمن الخلط وكذلك زيادة جرعة المسروب . عموما فان نجاح المروب بشمل ثلاث عوامل رئيسية :

- وجود أقل كمية من أيونات الألومنيوم أو الحديد لتكوين الزغبات الغير مذابة -
 - وجود آن أيونات قوية مثل الكبريتات أو الكلوريد .
 - ضبط الرقم الهيدروجيني خلال مجال محدد .

تحاليل للمواه لا تمكن من تعيين أفضل مروب للاستخدام ، وكميات المسروب المطلوبة أو الرقم الهيدروجيني المناسب لعملية النرويب .

لأقضل ترويب يكون من الضروري عمل لختبارات معملية باستخدام مروبات مختلفة عند مستويات مختلفة من الرقم الهيدروجيني . التوحيد ظروف الاختبار يستخدم تجهيزات خلط معملية . الخبرة العملية لذوع معين من المياه تساعد في تعيين جرعسة المروب والرقم الهيدروجيني المناسب . عند تغير خصائص المياه الخام يكسون مسن الضروري تغيير جرعة المروب والرقم الهيدروجيني المناسب .

: Alum -- Al₂ (SO₄)₂ : الشيه

أكثر المروبات استخداما هو مروب الشبه (كبريتـــات الألومنيــوم) . الشـــبه نتفاعل مع القلوبة الطبيعية أو المضافة كالآتي :

- $AI_2 (SO_4)_3 + 3Ca (HCO_3)_2 = 2AI (OH)_3 + 3CaSO_4 + 6CO_2$ (1)
- $AI_2 (SO_4)_3 + 3Na_2Co_3 + H_2O = 2AI (OH)_3 + 3Na_2SO_4 + 3CO_2$ (Y)
- $Al_2 (SO4)_3 + 3Ca(OH)_2 = 2Al(OH)_3 + 3CaSO_4$ (7)

كبريتات الحديدوز: Ferrous Sulfate (Copperas) - FeSO₄ 7H₂O:

القلوية الطبيعية المعظم الدمياه لا تكفي للتفاعل مع كبريتات الحديدوز التكويسن الزغبات المطلوبة من ايدروكسيد الحديديك . يضاف الجسير المطفي (Lime) أو أي قلوي آخر التوفير هذه النتيجة . التفاعل الأولى مع لبن الجير (Lime) ينتج ايدروكسسيد الحديدوز والذي يتأكسد بواسطة الأكسجين الدذاب فسي المساء ليتكسون ايدروكمسيد

الحديديك . تحدث هذه فقط عند رقم هيدروجيني مرتفع حيث ان هذا المروب مناسب فقط في مجال رقم هيدروجيني اكبر من ٨,٤ . يمكن كذلك استخدام الكلـــور لأكســـدة ايدروكسيد الحديدوز .

$$FeSo_4 + Ca (OH)_2 = Fe (OH)_2 + CaSO_4$$
 (1)

$$4Fe (OH)_2 + H_2O = 4Fe (OH)_3$$
 (0)

كبريتات الحديديك : Ferric Sulfate (Ferric -- Floc) -- Fe2 (SO4)3 : كبريتات الحديديك

كبريتات الحديديك تتفاعل كذلك مع القلوية وترسب ايدروكسيد الحديديك كمسا في حالة كبريتات الحديدوز . ولكن حيث أن الحديد يكون في حالسة الحديديك فانسه تصبح لا حاجة للأكسجين المذاب في للأكسدة .

Fe
$$(So_4)_3 + 3Ca (HCo_3)_2 = 2Fe (OH)_3 + 3CaSo_4 + 6Co_2$$
 (%)

Fe
$$(So_4)_3 + 3Ca (OH)_2 = 2Fe (OH)_3 + 3CaSo_4$$
 (Y)

القلويات: Alkalies

- ايدروكسيد الكالسيوم (OH)2) Ca والذي يسمى عادة الجير .
- كربونات الصوديوم (Na2 CO3) ، والذي تسمى عادة الصودا آش .
- ايدروكسيد الصوديوم (NaOH) والتي يسمى عادة الصودا الكاوية .

الطفلة : Clavs

المياه ذات العكارة المنخفضة يصعب ترويبها مقارنة بالمباه ذات العكارة المرتفعة . عند إضافة الطفلة للمياه الجاري معالجتها فان العكارة تزداد وينتج عن ذلك ترميب أفضل للزغبات (Flocs) .

البولى اليكتروليت: Polyelectrolytes

البولي اليكتروليت عبارة عن بلمرات ذات وزن جزيتي عالمي قابلة للذوبان في

الماء مقسمة إلى آن ايونية ، كاتأيونية ، غيير أيونيسة . البلمرات التي تتحلل مكونة (dissociate) مكونة أيونات موجبة تسمى الكاتأيونية ، والبلمرات التي تتحلل مكونة شحنات مابنة تسمى آن أيونية أما البلمرات التي تتحلل مكونة شحنات موجبة وشحنات سالبة في الماء فهي تسمى بلمرات غير أيونية .

كما سبق توضيحه فان الرقم الهيدروجيني للماء هو عامل هام جدا . لذلك فان استخدام البولي اليكتروليت لا يعمل فقط على اتساع مجال الرقم السهيدروجيني الدني يحقق حدوث الترويب الجيد ولكنه يعمل كذلك على خفض كمية المروب اللازمسة . استخدام البلمرات يفيد في العمل على توفير معدلات المتدفق العاليسة خـــال معــدات المعالجة .

لختبار النقنية (Jar Test) هو الأداة الوحيدة لتعيين كملا من الجرعة وكذلك أكثر البلمرات تأثيرا في عملية الترويب . الجرعة العادية لبلمرات البولمي اليكتروليت هــــي عادة أقل من واحد جزء في العليون .

جرعة للروبات (Coagulant Dosage) ،

يمكن استخدام الآتي في تقدير متطلبات التغذية بالكيماويات ولكن هذا لا يمثل أقصى

أ – لترويب للواد العالقة ،

كبريتات الألومنيوم: يمكن حقن المروب بمعدل ٣٥ جزء في المليون مسع القاوية و التحديد الكافية لتوفير رقم هيدروجيني من ٢,٧ - ٧ . في حالة أن القلوية وشاتي أتكمسيد الكربون الموجودين لدرجة أن إضافة ٣٥ جزء في المليون لا تعمل على خفض المرقم المهيدروجيني إلى ٧,٥ - ٧ أو أقل ، عندنذ يمكن استخدام كبريتات الأومنيوم إضافية . بالنسبة المحطات الكبيرة حيث تكون إضافة مروب كبريتات الألومنيوم عالية ، عندنذ يكون المفضل من الناحية الاقتصادية خفض الرقسم السهيدروجيني باستخدام حامض الكبريتيك .

كبريتات الحديديك : إضافة ٢٥ جزء في العليون (كابدروكسيد حديديك) مـــع القلوبـــة الكافية لتوفير رقم هيدروجيني لكبر من ٩ . كبريتات الحديدوز : إضافة ٥٠ جزء في المليون ككبريتات حديدوز مع القاوية الكافية لنوفير رقم هيدروجيني لكبر من ٩ . تستخدم عادة معدات التغذية بالكلور للأكسدة إلى ايدروكسيد الحديديك . تتوقف كمية الكلور اللازمة طبقا المحتوى من الأكسجين ومطالب الكلور ودرجة الحرارة .

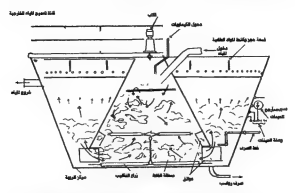
ب- لإزالة اللون ،

المستخدم عادة كبريتات الألومنيوم ، حيث تضاف كمية كافية لخفض للرقـــم الهيدروجيني إلى ٥٠ مليجرام/لتر . في الهيدروجيني إلى ٥٠ مليجرام/لتر . في حالة خفض الرقم الهيدروجيني إلى اقل من ٥٠ عند استخدام الجرعة ٥٠ مليجرام في اللتر ، عندنذ يستخدم قلوي لرفع الرقم الهيدروجيني حتى ٥٠٦ . التحقيق أقصى إزالــة للون يلزم توفير معدات حقن الكاور .

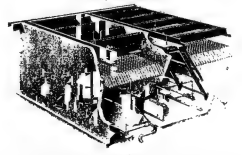
معدات الترويب :

المعدة للمستخدمة على نطاق واسع للترويب والترويق هي وحددة التصداق المواد الصلبة (١/١) ، شكل (١/٢) تعمل هدذه المواد الصلبة (١/١) ، شكل (١/١) تعمل هدذه الموسدة بمبسداً تكويسن بلدورات (Crystallization) مدن محلول شديد التشديع (Supersaturated) والتفاعل الكفء في وجود نفس نوع الراسب .

المعدة مقسمة إلى منطقتين بو اسطة حوائط حائلة مائلة (Sloping baffles) فسسي أحد المناطق يحدث الخلط وفي الآخر يحدث انفصال الزغبات الروبة من الماء.



شكل (١/١) مقطع لوحدة فتصباق المواد الصنية يوضح الغلط الجيد للكيماويات مع المياه الدنخلة و الروية التي تكونت



شكل (١/٢) لحهار الترسيب بالأثليب في المروق من النوع الأفظى

منطقة الخلط مجهزة بنظام الخلط والذي يعمل على التصساق خليط المساء والكيماويات الداخل إلى المعدة مع العواد المرسية والعروبة . هسذا الخليط وتدويسر الروبة يكون هادى بما يكفي لعدم تلف الروبة . بهذه الطريقة ، يمكن توفسير حالسة الاتزان بسرعة . المواد الصلبة التي تتكون لا نتفصل مستقلة كحبيبات صغيرة ، ولكن الرواسب الجديدة ترسب على زغبات الروبة السابق وجودها .

تصمم منطقة الانفصال (Separation Zone) بحيث تكون سرعة الصعود لأعلى لخليط الماء وزغبات الروبة تتخفض حيث تصل إلى نقطة عندما تكون سرعة الصعود لم لخليط الماء وزغبات الروبة تتخفض حيث تصل إلى نقطة عندما تكون سرعة الصعود لم تعد نتحمل حبيبات زغبات الروبة . عند هذه النقطة يوجد خط محدد الفصل ما بين طبقة الروبة والمياه الرائقة التي تم ترشيحها (ترويقها) خلال طبقة الروبة الخاصة بها. وزغبات الروبة التي تترك تعود وتتحد مع حبيبات أخرى حيث تنمو أكثر وأكسر شم تسقط في الطبقة السابحة (blanket) بهذه الطريقة ، تسقط الحبيبات إلى منطقة التركيز الروبة في منطقة خسلال (Concentrator) تمهيدا لصرفها في شكل روبة ، يتم تركيز الروبة في منطقة خسلال الوحدة نفي المادة المركزة خسلال دورة تحكم لمحافظة على ثبات الاتزان للمواد الصالبة في الوحدة ، يتحدد هذا الاتزان طبقا المسوع الراسب ، معدل التدفق خلال الوحدة ودرجة حرارة الماء التي تؤثر علسي اللزوجسة الراسب ، معدل التدفق خلال الوحدة ودرجة حرارة الماء التي تؤثر علسي المازوجسة نظام التجميع . يتم تجميع المياه الرائقة من كل سطح الوحدة .

أن انتظام التوزيع والجمع ونظام العوائق الداخلية هو الذي يوفر لمعدة من هذا النوع الوصول إلى زمن المكث النظري الذي بني عليه التصميم .

النوع الأخر من معدات الترويق هي الترسيب بالأنابيب المائلة (Tube Settler) وذلك بهدف زيادة طاقة الترسيب لمعدات الترويق الموجودة ، وكذلك تطوير نظم التصميم للمعدات الجديدة . تممل معدة الترسيب بالأنابيب على أساس حوض ترسيب ضحل وزمن مكث قليل خلال هذا الحوض . فمثلا ، جسم يرسب بمعدل بوصة فسي الدقيقة يتطلب ١٢٠ دقيقة للوصول إلى قاع المروق التقليدي بعمق ١٠ قدم . في حالة عمق الحوض ، بوصة فان الجسم سيحتاج فقط إلى دقيقتين للمسقوط على القاع . وتضع الأنابيب عادة في مصفوفة بميل حوالى ٢٠٠ . في هذه الحالة عند تدفق الميساه لأعلا خلال الأنبوبة ، فان الأجسام الصلبة ترسب بسرعة وتصرف باستمرار من قاع حوض الأنبوب ، مروقات الأنابيب ترفر معدل عالى اكثر من المروقات التقليدية انفس

و الفصل الأول

المساحة المستخدمة . الشكل (١/٢) يوضح إنشاءات الأنابيب في مروق أفقى تقليدي .

Y - إزالة العسر بطريقة الجير الصودا على البارد: Cold Lime-Soda Softening

عملية إز الة العسر بطريقة الجير الصودا يتم بها ترسيب عسسر الكالسسيوم والمغنسيوم من الماء كيميانيا ، باستخدام الجير (لبن الجير – (Ca (OH)) والصسودا أش (Na₂CO₃). قد تختلف الطريقة حسب مكونات المواد المذابة في الماء وطبقا المتطلبات استخدام المياه .

في بعض الحالات ، يكون المطلوب هو فقط معالجة جزئية . فمثلا إمسدادات المياه لأغراض الشرب والاستخدام المنزلي يتم عادة خفض عسرها إلى حوالسي ٥٥ جزء في المليون من العسر الكلي . كثير من المياه المستخدمة في العمليات الصناعية تتطلب فقط خفض قلوية الكالسيوم إلى حوالي ٣٥ جزء في المليون . المياه الغازيسة تحتاج فقط إلى خفض القلوية الكلية الى ٥٠ جزء في المليون .

في حالات أخرى بكون المطلوب إزالة أكبر للسر . عندنـذ تتـم الممالجـة الكاملة حيث يتم الخفض ما أمكن لعسر الكالسيوم والمغنسيوم الموجود سواء كان فـي شكل عسر بيكربونات أو عسر غير كربونات (Non Carbnate Hardness) ، أو فـي شكل خليط من كليهما بدون استخدام كيماويات إضافية . في حالات أخرى قـد تتـم عملية إزالة العسر بالممالجة بكيماويات إضافية لخفض العسر إلى درجـة أقـل مـن اللناجة عن الممالجة الكاملة .

كيماويات إزالة العسر :

المياه ذات أي مكونات كيماوية يمكن إزالة عسر ها باستخدام الكيماويات الآتية :

المروبات: Coagulants

اكثر المروبات استخداما هو مروب كبريتات الألومنيوم [Bl₂0] . [Al₂] [Al₂] المروبات الأخرى التي يمكن استخدامها هي كبريتـــــات اللحديــدوز (FeSo₄ . 7H₂O) . وكبريتات العحديدك [Fe₂ (So₄)3] . الجير للطفي (Ca (OH) ويسمى كنلك لبن الجير:

يستخدم هذا المركب عادة بنسبة نقاء ٩٣% في عملية الصودا - الجير علمى البارد . في هذا النظام حيث يازم توفر كميات ضخمة ، عندئذ يتم تحويل الجير الحي (Cao) إلى جير مطفي (Cao) إلى جير مطفى (Cao) الحبر الاستخدام كالآتي :

 $Cao + H_2O = Ca (OH)_2$ (8)

الصودا آش (Na₂ CO₃) :

تستخدم الصودا آش حسب المواصفات العامة حيث المحتوى من (Na₂O) ه 9% و الذي يعادل لـ ۲۹.۲ صودا آش .

كلوريد الكالسيوم : (CaCl2)

يستخدم في حالة المياه حيث القلوية تزيد عن العسر بدرجة كبيرة .

التفاعلات الكيميائية التي تحنث:

أي من تلك الكيماويات له دور معين بمجرد لضافتـــه اللـــى المـــاء والخلــط والتفاعل . الجرعة يجب حمابها بدقة من تحاليل المياه . لذلك فـــان التعــرف علـــى تحاليل المياه يعتبر هام .

يلزم معرفة أن أيون البيكربونات (٢٠٥٥) يتفاعل ويرتبط أو لا بالكالسيوم تسم ثانيا بالمغنسيوم . لذلك فمثلا ، عند إضافة الجير المطفي فانه يتفاعل أو لا مع الكالسيوم ومع استمرار الإضافة للجير المطفي فانه يتفاعل مع المغنسيوم . عمومسا ، تحسب القلوية أو لا على أساس ارتباطها بالكالسسيوم وتسمى قلويسة الكالسيوم (Calcuim . في حالة زيادة القلوية (تركت ولم تتفساعل) فإنسها تحسب كمرتبطة بالمغنسيوم وتسمى قلوية المغنسيوم (Magnesium Alkalinity) . في بعض أنواع الميساه الطبيعية ، قد توجد زيادة في القلوية زيادة عن قلوية الكالسيوم والمغنسيوم. في مثسل هذه الحالات فان كمية العسر الزيادة عن القلويسة تسمى عسر الغير كربونات (Noncarbonate)

الشكل (١/٣) يوضح تعريف للمصطلحات المستخدمة في وصف المكونـــات الكيماوية للماء .

	المسر الكلي			
عسر الكانسيوم	- the state of the	وــــــ فسرالم		
Ca	Mg		Ha	394
HCO ₃		50 ₄	CL.	Ca
. فلوبه الكالسيوم .	فنوبه المعسيوم		سر العبر كربوبا	4
الملوبة الكليه ــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	ممالي الكامأيوبات والأن أدوبات	-		→
ئلي	ــــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	•		
ئلى Ca	العسر الك العسر الك	•	Na	
·	Mg		Na P4	CI

شكل ١/٣ تع يف بالمصطلحات المستخدمة في وصف المكونات الكيماوية للماع

الترويب : Coagulation

عند ترسيب العسر يكون في شكل جسيمات صغيرة جدا حيث يكون من الضروري استخدام المروب بجرعات صغيرة للحصول على الترويب والترسيب لهذه الأجسام الصغيرة.

نموذج للجرعات كالآتي:

٢٠ جزء في المليون

الشيه (Alum)

كبريتات حديدوز ٢٠ جزء في المليون زغبات ايدروكميد حديديك ١٠ جزء في المليون

بتفاعل المروبات مع القلوية الموجودة ، فانسه يتكون رامسب أو زغبات جيلاتينية خفيفة والتي تتمو في الحجم حتى تكبر بما يكفي ارسوبها . هذه الزغبات لها القدرة على جذب واصطياد الجميمات من المواد العالقة وتعمل على فصلها طبيعيا من المياه . تفاعلات المروب هي نفسها مثل تلك التي تحدث بدلالة العكارة واللون .

الجير للطفي (Lime) :

الجير المطفي يتفاعل للترسيب الكيماوي لعسر الكربونات الموجود في المساء وانتاج كربونات الكالميوم ($(CaCO_3)$ الغير مذابة وايدر وكمسيد المغنمسيوم $(CaCO_3)$ الجرعة المطلوبة تختلف طبقا لقلوية المياه ، الجير المطفى سيتفاعل كذلك مسع شساني أكميد الكربون ((CO_2)) الموجود في الماء وعندئذ مع أيون البيكربونات ((CO_2)) ، يمكن حساب الكميات المطلوبة من معادلات التفاعل .

$$Co_2 + Ca (OH)_2 = CaCO_3 + H_2O$$
 (9)

$$Ca (Hco3)2 + Ca (OH)2 = 2CaCO3 + 2H2O (1.)$$

$$Mg (Hco3)2 + 2Ca (OH)2 = 2CaCO3 + $Mg (OH)2 + 2H2O$ (1 \)$$

يلاحظ أن الجير المطفي المطاوب لترسيب المغنسسيوم ضعصف المطلبوب لترسيب الكالسيوم . بمجرد تحول كلا من ثاني أكميد الكربون (CO₂) والبيكربونسات (ر/HCO) الموجودين إلى كربونات الكالسيوم (وCaCO) ، فإن أي جير مطفي إضافي سيسبب خفض في المحدّوى من المواد الصلبة .

الصودا آش : (Soda Ash)

تتفاعل الصودا أش مع عسر الغير كربونات لإنتاج رواسب غــــير مذابـــة . مكافئ واحد من عسر الغير كربونات للكالسيوم بحتاج إلى مكافئ واحد من الصـــــودا آش .

$$Ca \begin{cases} SO_4 & + Na_2 CO_3 = CaCO_3 + Na_2 \begin{cases} SO_4 \\ Cl_2 \end{cases}$$
 (11)

مكافئ واحد من العسر الغير كربونات للمغنسيوم يحتاج إلى مكافئ ولحد من الصمودا

أش زائد مكافئ واحد من الجير المطفى .

 $Mg \frac{So_4}{Cl_2} + Na_2CO_3 + Ca (OH)_2 = Mg (OH)_2 + CaCO_3 + Na_2 \frac{So_4}{Cl_2}$ (\Y)

يالحظ أنه في المعادلات السابقة لا يحدث خفض في المحتوى مسن المسواد الصلبة بسبب إنتاج أملاح الصوبيرم المذابة .

كلوريد الكالسيوم : CaCl

أحيانا تظهر الحاجة للى كلوريد الكالسيوم لخفض القلوية إلى قيمسة مطلوبسة وذلك في الحالات الآتية :

٢ - وجود قلوية الصوديوم (عموما المياه الطبيعية لا تحتوى على قلوية الصوديوم إلا
 في حالة وجود قلوية المغنسيوم).

السبب في الحاجة إلى كاوريد الكالسيوم هو أن كربونات المغنسيوم (MgCO₃) أو الصودا آش (Na₂ CO₃) يذوبا في الماء و لا يرسبا من الماء مع الجير المطفي أو الصودا آش . ولكنهم يتفاعلوا مع كلوريد الكالسيوم (CaO₂) كالأتى :

$MgCo_3 + CaCl_2 = MgCl_2 + CaCO_3$ (11)

$Na_2Co_3 + CaCl_2 = 2NaCl + CaCO_3$ (10)

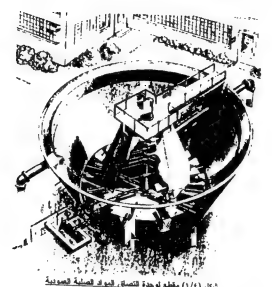
يلاحظ أنه عند خفض قلوية كريونات المغنسيوم ، لا يحدث خفض في العسر ، حيث أن كلوريد المغنسيوم (CaCl₂) الذي يتكون يحتاج إلى مكافئ إضافى من الصسود! آش و الجير المطفى (لبن الجير) . راجع تفاعلات الصودا أش .

العدات الستخدمة :

المستخدم عادة في عملية الجير - الصودا على البارد هي وحداث من نـــوع النصاق المواد الصلبة وتدوير الروبة (Solids Contact and Sludge recirculation) .

وهذه تعمل على نفس مبدأ الأنواع المستخدمة في ترويب العكارة واللسون . الغرق الهام ببن تطبيقات الحالتين يقع على معدل الندفق . معظم الوحسدات المنتجسة تصمم على أساس أدنى زمن مكث ٢٠ دقيقة لتحقيق افضل معالجة . الشسكل (١/٤)

يوضح نموذج للمعدة المستخدمة .



شكل (١/٤) مقطع لوحدة التصاق المواد الصلية العمودية

Aeration And Degasification : التهوية وإزالة الغازات - ٣

التهوية أو إزالة الغازات عبارة عن عملية ميكانيكية لخلط الهواء والماء معا . يتحقق من هذا الخلط هدفين وهما:

- إزالة الغازات المذابة مثل ثاني أكسيد الكربون واستبداله بالهواء وبذلك تحدث حالة انتران ما بين الغازلت المذابة في الماء ونلك الموجودة في الهواء الجوي .
- إذابة الهواء في الماء لإيجاد تفاعل كيماوي مثل أكسدة إذابة أملاح بيكروبونـــات

الحديد والمنجنيز المذابة إلى الايدروكميد الغير مذاب.

الحالة الأولى تسمى (Degasification) والثانية تسمى (Aeration) .

نظرية إزالة الفازات : Degasification Theory

إز الة الغاز ات من الماء بالتهوية ينطبق عليها قانون هــنري والــذي ينــص باختصار أن إذابة الغازات في الماء تتناسب طرديا مع ضغطها الجزئي فــي الــهواء المحيط . عند ٢٠٥م وعند مستوى سطح البحر يكون الماء في حالة انزان مع الــهواء الجوي المحيط يحتوى حوالي ١٥,٨ جزء في المليون نيــتروجين ، ١٩,٤ جــزء فــي المليون أكسجين ، ٢٠٥٠ جزء في المليون ثاني أكسيد الكربون ، وكمية لا تقاس مـــن كبريئيد الهيدروجين .

كلا من ثاني أكسيد الكربون وكبريتيد الهيدروجين يذوبان في الماء نسسبيا ، حيث أن عند ٢٥٠٠ وعند مستوى سطح البحر يذوب ثاني أكسيد الكربون بنسبة حوالي ١٧٠٠ جزء في المليون ، بينما كبريتيد الهيدروجين يذوب بنسبة ٢٥٠٠ جسزء في المليون . الضغط الجزئي لكل من هذه الفائرات في الجو العادي هو عمليا صفر . وبالتالي فان إحداث حالة الاتزان بين الماء والهواء بالتهوية سينتج عنه تتسبع المساء بالنيتروجين والإزالة الكاملة لكل من شائي أكسيد الكربون وكبريتيد الهيدروجين من الماء . المتطلبات الأساسية الإزالة الفازات بالتهوية هو إيجاد حالة من الاتزان بين الفازات في الماء وتلك الموجودة في الهواء الجسوي المحبط . إزالة الفازات بالتهوية ، طبقا لزيادة حجم الفازات بالتهوية ، طبقا لزيادة حجم الهواء الملتصق بالماء ، وكذلك بالنسبة الزيادة مساحة سطح الماء المعرض المهواء . تزداد كفاءة التهوية المام على يون تركيز الفازات المطلوب إزالتها عالى في الماء ومنشلا نزداد كفاءة التهوية الماء الذي يحتوى على ١٠٠ جزء فسي جزء في المايون ثاني أكسيد الكربون عنه في حالة لحتواء الماء على ١٠ جزء فسي الملون فقط .

نظرية التهوية : Aeration Theory

عملية النهوية للمياه للمحتوية على الحديد والمنجنيز هـــو لجــراء تقليــدي . بيكربونات الحديدوز مذابة في الماء وليس لها لون عندما تكون في المحاول ، بينمــــا ايدروكسيد الحديديك له إذاية ضعيفة جدا (أقل من ٢٠١ جزء في المليون) ، ولذلك عند أكسدة ببكربوذات الحديدوز فان محتوى الماء من الحديد سيرسب كايدروكسيد حديديك. الأكسدة سريعة وتكتمل عند رقم هيدروجيني لا أو أعلا . عند رقم هيدروجيني أقسل نسبيا فان الأكسدة تستمر بمعدل أبطأ بكثير . التفاعل كالآتي :

$$2Fe (HCO_3)_2 + H_2O + \frac{1}{2}O_2 = 2Fe (OH)_3 + 4Co_2$$
 (17)

نظريا فان واحد جزء في العليون من الأكسجين المذلب سوف يؤكسد ٧ جزء في العليون من أملاح الحديدوز مقيمة كعنصر حديد (Fe) .

أكمدة بيكربونات المنجنيز والذي يوجد نادرا في الماء ، فهي تثمــــبه أكمــــدة الحديد عدا أن الرقم الهيدروجيني (PH) يجب أن يكون أكبر من (١٠) .

التفاعل وكمية الأكسدة يكون ألطوبة نظريا لتمام الأكسدة تكون هـــي نفســها ، ولكن الوقت اللازم لتمام الأكسدة يكون ألطول . عندما يكون كلا من الحديد والمنجنيز مذاب في الماء ، فانه يكون من الضروري التهوية عند رقم هيدروجيني أعـــلا مــن عشرة . عند قيم اقل فان الحديد سيرسب ولكن المنجنيز ســـوف يظـل مــذاب فــي المحلول. إذا كان الرقم الهيدروجيني الماء ليس مرتفع بما فيه الكفاية فانه يمكن إضافة لبن الجير أو الصودا آش أو الصودا الكاوية لزيادة الرقم الهيدروجيني . فــي بمــض الحالات عندما يكون الحديد فقط هو المطلوب إز النه ، فانه قد لا يكون من الضروري إضافة أي قلوي حيث أن التهوية تعمل على الخفض الجزئي لثاني أكمــــيد الكربــون المذاب في الماء وبالتالي سوف يرتفع الرقم الهيدروجيني . ولكن عادة هذه الزيادة قــد لا تكفي لإز الة الحديد عندئذ فانه يجب إضافة قلوي .

معدات التهوية : Equipment

نوع جهاز التهوية (Aerator) بتوقف على عدة عوامل:

- المحتوى من ثاني أكسيد الكربون .
 - درجة الإزالة المطلوبة
- ما إذا كان المطلوب إزالته هو إزالة الحديد والمنجنيز أو كبريتيد الهيدروجين .
 - حجم المياه التي يتم تداولها

المحدة المستخدمة عادة في التصميم هو برج التهوية من الألواح الخشبية أو المحتوى على ألواح خشبية حيث يعمل بسحب الهواء . نموذجا لجهاز إز الله الغسازات بدغم (أو سحب) تيار الهواء في الشكل (١/٥) عبارة عن منشسا مستدير أو مربسع يحتوى على عدة ألواح خشبية ذات فواصل غير متطابقة يدخل الماء من أعلا جهاز التهوية حيث يتم توزيع المياه على الألواح العليا وبالتالي نتدفق المياه على الألواح التألية من الفواصل . هذه الألواح الخشبية تكون في شكل صواني حيث الفواصل ببعن الألواح المكونة المسانية ، وحيث نكون هذه الفتحات غير متطابقة حيث عند سسقوط الماياه عند طرف الفاصل في الحسانيسة المياه عند طرف الفاصل في الحسانيسة التالية . في قاع جهاز التهوية تتدفق المياه المهواه خلال مخرج إلى حوض التجميع . يتم الإمداد بالهواء من قاع جهاز التهوية بواسطة أجهزة سحب الهواء (Bower) والذي يدفع الهواء أعلا في الحوان في الدقيقة من تدفقات المياه وبمحدل قدم مكعسب من الهواء في الدقيقة لكل جالون في الدقيقة من تدفقات المياه .

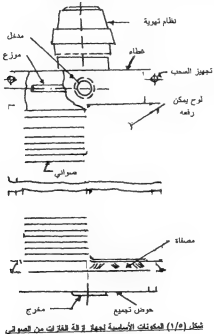
في الجزء العلوي من جهاز التهوية يتم صرف الهواء ومحتواه مسن الغساز المزال من الماء وذلك خلال عدد من العوائق إلى المنطقة فوق صانية التوزيسع إلسى مخرج الهواء إلى الجو الخارجي .

الكفاءة العالمية لهذا النوع من أجهزة التهوية ترجع إلى التحكم في التنفيق المعاكس للهواء والماء ، بالإضافة إلى أداء العدد الكبير من فواصل الصوانسي النسي توفر أسطح لطبقات المياه وتتقيط المياء . معدلات التكفق التطبيقية لهذا النسوع مسن تصميم جهاز إز الة الغازات مرتفعة حيث تصل إلى ٣٥-٤٠ جالون في الدقيقة / القدم المربع من مصاحة المقطع اجهاز إزالة الغازات .

طبقا لارتفاع للجهاز وعدد الصواني المستخدمة يمكن خفض تركــــيز ثـــانـي أكسيد الكربون المذاب في الداء إلى ٥ - ١٠ جزء في العليون .

قلوية المياه ودرجة حرارة المياه وتركيزات الحديد وكبريتيد الهيدروجين هي عوامـــل هامة يجب أن تؤخذ في الاعتبار عند تصميم جهاز إزالة الغازات الغشبي . الأبراج ذات الحشو بمواد زلطية : Packed Tower

الأبراج ذات الحشو بمواد زلطية أو بقطع البلاستك ذات كفاءة جيدة وتستخدم فقط لخفض ثاني أكسيد للكربون إلى مستوى منخفض جدا . وهي لا تستخدم في إزالة الحديد أو حيث يزيد الحديد في الماء عن ٠٠٠ جزء في المليون ذلك لأن الحديد الغير مذاب يرسب على مواد الحشو ، بما يقلل من كفاءة الوحدة .



إزالة الحديد والمنجنيز وكبريتيد الهيدروجين:

يوجد الحديد عموما في إمدادات المياه من المصادر السطحية والجوفية أما في شكل أمسلاح الحديدوز شكل مركب عضوى معقد (في حالة المياه السطحية) أو في شكل أمسلاح الحديدوز تثانية التكافؤ (في حالة المياه الجوفية) ، المنجنيز مع قليل من الاستثناءات يوجد فسي الشكل الثنائي التكافؤ والمعقدة لكل من الحديد والمنجنيز قابلة المذويان في الماء وأكثر هذه الأملاح إذابة هو ملح البيكربونات .

الحديد والمنجنيز هما مكونات كيماوية للحجر الرملي والمحار الموجود فـــي التربة . عند توفر ظروف الاختزال ، فان أملاح الحديد والمنجنيز الغير مذاب تتحول من حالة عدم الإذابة والتكافؤ العالي إلى الحالة المذابة ذات التكافؤ الثتائي ، يتم هـــذا في الطبيعة بتحال المواد العضوية في التربة التي تستهلك الأكسجين ، وبزا توجد حالة اختزال وانطلاق ثاني أكسيد الكربون . مع حركة المياه خلال التربة فان ثاني أكسيد الكربون . وبزا ينخفض الرقم السهيدروجيني والسذي يزيد من ظروف الاختزال .

في حالة المياه التي تعرضت لهذه الظروف في التربة أسفل مسطح الأرض وبعيدة عن الالتصاق بالهواه (كما في حالة مياه الآبار) ، فان كلا من الحديد والمنجنيز يظل مذلك في الماء . حتى في حالة ضغ الماء خارج البئر إلى نقطة المعالجة فسان الحديد يكون راسب جيلاتيني وجزه من العكارة . تتكون المركبات العضوية المعقدة من الحديد والمنجنيز مع الوحدات العضويسة سسالية الشحنة . هذه المركبات المعقدة يمكن رؤيتها حيث الحديد أو المنجنيز في المنتصف محاط بالمواد العضوية . عموما هذه من العصوية كمدتها مقارنة بالمركبات الغير عضوية بسبب طبقة الغلاف من المواد العضوية . هذه المركبات المعقدة من الحديسد والمنجنيز توجد عادة في إمدادات المياه من المصادر المعطحية .

كبريتيد الهيدروجين في إمدادات المياه يكون عادة بسبب تحلل المواد العضوية المحتوية على الكبريت بفعل البكتريا . وجود كبريتيد الهيدروجين في مصادر الميساه الجوفية أكثر منه في المصادر السطحية نظرا الأن هذه البكتريا تعمل بكفاءة في عسم

وجود الأكسجين .

كبريتيد الهيدروجين شديد الذوبان في الماء وله مذلق خاص ورائحة منفرة .

في حالة الرقم الهيدروجيني المرتفع فان هذه الرائحة قد تكون غير حادة نظرا لأن معظم الكبريتيد قد يكون موجود في شكل كبريتيد القلوي لكثر من وجوده ككبريتيد الهيدروجين . البيان التالي يوضع قيم تقريبية لكبريتيد الهيدروجين نسبة إلى المحشوى الكلى من الكبريتيد .

نسبة المحتوى الكلى من الكبريتيد الموجود ككبريتيد الهيدروجين

نسبة (H ₂ S)	الرقم الهيدروجيني (PH)
4.4	٥
77	٧
٠,٥	1

اختيار طريقة المعالجة للإزالة يتوقف على الحالة الأيونية للحديد والمنجنـــيز بدرجة كبيرة وتركيز كبريتيد الهيدروجين .

الحديد والنجنيز الغير مذاب،

عندما يكون الحديد والمنجنيز في الحالة الغير مذابة فانه يكسون ليسس مسن الضروري الأكسدة . حيث يمكن إزالتهم بكفاءة بعملية ترويب بسيطة (في حالة عسدم الحاجة إلى إزالة العسر في وحدة التصاق المواد الصلبة) يلى ذلك الترشيح .

في حالة استخدام طريقة الجير الصودا لإزالة للعسر فان الحديد الغير مــــذاب سيتم إزالته طبيعيا في طبقة الروبة السابحة . كما انه يمكن كذلك الإزالة بالترشيح فقط في حالة المحتوى الغير مرتفع من الحديد للغير مذاب .

الحديد والنجنيز اللغبء

الطرق الآتية يمكن استخدامها لإزالة الحديد والمنجنيز المذاب.

(١) الأكسدة بالهواء ، الهيبوكلوريت ، الكلور أو ثاني أكسيد الكلور ثم الترشيح
 الأكسدة بالهواء نتم عادة باستخدام جهاز إز الة الغازات بالصواني الخشبية .

أملاح الهيبوكلوريت تستخدم في شكل ملح الصوديوم أو الكالمسيوم والدني يتحلل إلى حامض الهيبوكلورس ، والذي هو مؤكسد أقوى من الأكسجين في الهواء . لذلك فان الحديد والمنجنيز المذاب يتم أكسنتهم تماما بسرعة لكبر . لهذه العملية حدود معينة نظرا لأن حامض الهيبوكلورس لا يؤكسد بكفاءة الحديد والمنجنسيز المرتبط بالمواد العضوية في شكل مركبات معقدة . الكلور مثل أملاح الهيبوكلوريت حيث يلزم أو لا أن يتفاعل مع الماء مكرنا حامض الهيبوكلورس العامل المؤثر في الأكسدة . وبزا

ثاني أكسيد الكاور (CO₂) عامل مؤكسد قوى والذي يؤكسد بمسرعة الحديسد والمنجنيز المذاب ولكنه نادرا ما يستخدم الارتفاع تكلفة إنتاجه .

(٢) عملية إزالة العسر بالجير والجير - الصودا:

عند استخدام أي من الجير (Lime) أو الجير - الصودا فان الرقم الهيدروجيني المبساه المعالجة يرتفع بما يكفي لتشيط تفاعل إزالة العسر ، حيث يرسب الحديد والمنجنسين كايدروكسيدات . أحيانا تتم التهوية قبل عملية إزالة العسر لتوفير الأكسجين المطلبوب للأكسدة .

(٣) التبادل الأيوني : Ion Exchange

في أنواع معينة من العياه يستخدم مبادل الصوديوم الإزالة الحديد والمنجنيز المسذاب . إزالة الحديد بالتبادل الكاتأبوني يشبه الإزالة الكالسيوم والمغنمسيوم ويستزامن معه . ولتجنب الترسيبات (Fouling) في طبقة المبادل بالايدروكيمدات المرسبة ، يكون مسن المسروري وجود كلا من الحديد والمنجنيز في الحالة المذابة . يجب منسع وصول والتصاق الهراء مع مبادل الصوديوم الكاتأبوني في كل الأوقات . يمكن كذلك إزالسة ببكربونات وكربونات وكبريتات الحديد بمبادل الهيدروجين الكاتأبوني كجزء من نظام إزالة الملوحة (demineralizer) .

(٤) استخدام زيوليت النجنيز - برمنجنات البوتاسيوم :
 سبتر مناقشته بالتفصيل لاحقا .

الحديد والمنجنيز العضوي: Organic Iron and Manganese

يز ال الحديد و المنجنيز العضوي بمروب الشبة ثـــم الترسيب و الترشيح . استخدام زيوليت المنجنيز - برمنجنات البوتاسيوم يفيد كذلك في إزالة هذه المركبات . كما أن هذه الطريقة نفيد في إزالة الحديد والمنجنيز المذاب والغير مذاب والعضوي . كما تعد الهيد وجبن Hydrogen Suffide

لا يمكن تحقيق الخفض الكامل لكبريتيد الهيدروجين خلال التهوية فقط كما أن الكمية المزالة يصعب تقديرها . عند قيم رقم هيدروجيني مرتفع يكون المحتوى مسن الكبريتيد موجود غالبا ككبريتيد قلوي . ثاني أكميد الكربون اقل إذابة مسن كبريتيد الهيدروجين ويز آل بالتهوية بسرعة اكبر . مع إزالة ثاني أكميد الكربون فسان الرقم الهيدروجيني يرتفع والاتزان ما بين الكبريتات القلوية وكبريتيد السهيدروجين حيث التفلع على هذه المشكلة إلسي التفاعل لا يعمل على إزالة كبريتيد الهيدروجيني ما بين ٤ إلى ٥ لذلك ، فسان كك كبريتيد الهيدروجيني ما بين ٤ إلى ٥ لذلك ، فسان كل كبريتيد الهيدروجين ميكون في الحالة الغازية حيث يمكن إزائت بعملية إزالسة كبريتيد الهيدروجين اثناء النهوية يساعد في إزالسة كبريتيد الهيدروجين بأكمدة جزء من الهيدروجين والكبريتيدات القلوية إلى الكسبريت الحر . هذا الثقاعل لا يعتمد على الرقم الهيدروجيني كما في حالة إزالسة الفسازات ، المطلوب هو زمن التصاق طويل بعد التهوية . عادة الأكمدة الهوائية فقط ليست ولكن المطلوب هو زمن التصاق طويل بعد التهوية . عادة الأكمدة الهوائية فقط ليست

التهوية – الترسيب والتهوية مع خفض الرقم الهيدروجيني لا يمكن أن تحقــق خفض الكبرينيد الهيدروجين إلى درجة الصفر . ولكن هذا يمكن تحقيقه بالكلوره فقـــط أو بالكلوره مع التهوية . تفاعل الكلوره كالآتى :

$H_2S + CI_2 = 2HCI + S \qquad (1)$

في التفاعل السابق يتأكسد كبريتيد للهيدروجين إلى عنصر الكبريت. و هـــو عبارة عن راسب هلامي دقيق يمكن إزالته بالترويب و/أو الترشيح . نظريا ٢,١ جزء في المليون من الكلور لازم لكل واحد جزء في المليون من كبريتيد الهيدروجين . لذلك

ع ٢ الفصل الأول

فانه يكون مفضل من الناحية الاقتصادية إزالة معظم كبريتيد الــــهيدروجين بالنهويـــة واستخدام الكلور فقط في إزالة كبريتيد الهيدروجين المثبقي .

زيوليت المنجنيز – برمنجنات البوتاسيوم Manganese Zeolite – Potassium) (Permanganate

نظام التنشيط للرحلي : Regenerative Batch System

في هذا النظام يستخدم زيوليت المنجنيز لكل من الأكسدة وكذلك كومسط ترشيحي . يصنع زيوليت المنجنيز من زيوليت الرمل الأخضر المعالج Green Sand) (Zeolite حيث تتم المعالجة بطريقة تبادلية بكل من كبريتات المنجنيز وبرمنجنات الوياسيوم ، الآتي شكل مبسط لتحضيره .

$$NaZ + Mn^{2+} = MnZ + 2Na^{+}$$
 (1A)

(زيوليت الرمل الأخضر)

$$MnZ + KMnO_4 = ZMnO_2 + K^+ \qquad (14)$$

هذا يوفر أكاسيد عالية للمنجنيز في وعلى حبيبات الرمل الأخضر . في عملية زيوليت المنجنيز ، لا يحدث لزالة العسر الماء ، حيث طبقة الترشيح هذه تؤكمسد بيكربونات الحديدوز والمنجنيز إلى الاكاسيد عالية التكافؤ الغير مذابة وفي نفس الوقت يتم ترشيح هذه الاكاسيد خارج المياه .

هذا النظام يمكن كذلك أن يعمل مرتبطا بطرق أخرى لإزالـــة الحديد مثــل التهوية . في هذه الحالة فان زيوأيت المنجنيز يؤكمد فقط الحديد المتبقى والمنجنيز . تفاعل الأكسدة كالآتى :

 $ZMnO_2 + \frac{Fe^{2+}}{Mn^{2+}} = ZMn_2O_3 + \frac{Fe^{2+}}{Mn^{2+}}$ (Y·)

طاقة زيوليت المنجنيز حوالي ٠,٠٩ رطل حديد أو منجنيز لكل قدم مكعب من المادة . بمجرد استهلاك طبقة الأكسدة ، بحدث تسرب للحديد والمنجنسيز المسذاب . ولمنع هذا ، يتم تتشيط طبقة زيوليت المنجنيز باستخدام برمنجنات البوتاسسيوم عنسد فترات محددة مسبقا . وهذه نتم بمعالجة الطبقة باستخدام 1⁄2 % محلسول برمنجنات البوتاسيوم لمدة ساعات ، الكمية العادية المعطوبسة هسي ٠١٠ - ٢٠٠ رطل مسن البرمنجنات لكل قدم المكعب من زيوليت المنجنيز .

ZMn203 + KMnO4 = ZMnO2 زيوليت المنجنيز زيوليت المنجنيز المنشط المستنفذ

بالإضافة للى النتشيط فانه يتم غسيل طبقة الزوليت (بطريقة الغسيل العكسس) على فترات عندما تتراكم الرواسب في الطبقة مكونة فقد في الضغط ٧ إلى ٩ رطل على البوصة المربعة .

من الناحية العملية القياسية ، فان استخدام زيوليت المنجنسيز في معالجسة التدفقات الكبيرة يكون محدد بالنسبة للمياه ذات المحتوى من الحديد أو المنجنيز لا يزيد تركيزه عن واحد جزء في المليون . ولكن عند التدفقات المنخفضة يمكن معالجة المياه المحتوية على كميات أعلا من الحديد والمنجنيز . وبالعكس المستويات المنخفضة من الحديد والمنجنيز توفر معدلات عالية إلى درجة ما .

السبب في حدود واحد جزء في المليون هو :

- ١ برمنجنات البوتاسيوم مكافة وليست اقتصادية عند التدفقات العاليـــة وتركــيزات الحديد / المنجنيز . بجانب فانه مطلوب بعض الزيادة من برمنجنات البوتاســيوم للتشيط والذي بالتالى يتم صرفه .
- ٢ يجب خفض معدلات التدفق لتحقيق إزالة جيدة المياه المحتوية ذات المحتوى اكثر من واحد جزء في المليون من تركيزات الحديد أو المنجنيز هذا كذلك يزيد مسن تكاليف التشفيل .
- ٣ لقد أظهرت الخبرة أن طبقة الزيوليت يحدث لها انسداد سريع عند المحتوى العالى من الحديد ، وهذا يعيق كفاءة النتائج . رغم أن عملية زيوليت المنجنيز المرحلية مازالت مستخدمة حتى الآن ، إلا أنها استبدلت بنظام التغذية المستمر بالدر منحنات.

نظام التغذية للستمر بالم منجنات : Continuous Permanganate Feed

تستخدم طبقة من زيوليت المنجنيز في نظام التغذية المستمر بالبرمنجنات كما في حالة عملية النتشيط المرحلي . ولكن بدلا من تنشيط الطبقسة فانسه يتح التغذيسة

الفصل الأول

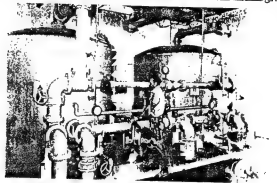
المستمرة بالبرمنجنات في الخط (In-Line) فوق التيار أوحدة زيوليت المنجنيز . بــهذه الطريقة فان الحديد ، المنجنيز ، كبريتيد الهيدروجين في الماء يتم أكسدتهم إلى الحالــة الغير مذابة قبل الوصول إلى طبقة زيوليت المنجنيز .

لذلك فأن الطبقة تعمل أساسا كوسط ترشيحي . عند تراكم رواسبب الحديد والمنجنيز فأنه يتم الغسيل العكسي للوحدة كما في حالة المرشح العادي . في الغسيل العكسي يفضل استخدام مياه معالجة ومرشحة نظرا لأن المياه الخام المحتويسة علسي الحديد والمنجنيز سوف ترسب حييبات تعمل على انسداد نظام الصرف السقلي .

بالإضافة إلى أدائها الرئيسي كوسط ترشيحي فان زيوليت المنجنيز بعمل كعامل درئ (Buffer) ، فهو يؤكسد أي حديد أو منجنيز متبقى مسذاب عندما تكون جرعة البرمنجنات منخفضة قليلا ، كما يزيل أي برمنجنات زيادة لم تتفاعل بالتتشيط الجزئي لطبقة زيوليت المنجنيز عند زيادة الجرعة .

طريقة التدفق المستمر لها مميزات كثيرة نسبة إلى نظام التتشيط المرحلي ، أولا حيث أن الزيوليت يعمل كمرشح بدلا من مجال مؤكسد ، فان السدورات تكون أطول لأن طاقة الأكسدة المطبقة قد تستهلك قبل زيادة الفقد في الصنعسط . نظرا لأن الطبقة لا يتم تتشيطها ولكن يتم غسيلها بطريقة منقطعة فان زمن التوقف يكون قليلا . أخيرا برمنجنات البوتاسيوم لها جهد أكسدة عالي أكثر من (١٩٥٥ه) العامل المؤكسد في مرشح زيوليت المنجنيز المنشط التقليدي . لذلك ، فان الحديسد العضوي ، بمسض الروائح والطعم ، والمنجنيز يمكن معالجتهم بطريقة جيدة عند قيم رقسم هيدروجينسي منخفضة . وهذه عادة يصعب تداولها في النظام التقليدي .

المعدات :



شكل (١/٦) نظام زيوليت المنجنيز باستخدام التقنية ببرمنجنات البوتاسيوم

زمن التفاعل:

تحتاج برمنجنات البوتاميوم إلى ٢٠ - ٢٠ ثانية فقط بعد دخول المياه إلى المرشح لاتمام الأكسدة . كقاعدة ، يتم التغذية ببرمنجنات البوتاميوم حوالي ٢٠ قسدم فوق التيار لطبقة الزيوليت كمحلول ١-٢% . الحديد والمنجنيز المسذاب وكبريتيد الهيدروجين تتم أكمدتهم بسرعة إلى الحالة الغير مذابة وأو لا يتم الترشيح في طبقة الأثير أنيت . يتأثر التفاعل بالرقم الهيدروجيني للماء وخاصة في حالة إز الة المنجنيز . لهذا المبب ، حيثما كانت المياه الجاري معالجتها ذات رقم هيدروجيني منخفض ، يكون مطلوب عموما تغذية قلوى مع برمنجنات البوتاميوم لرفع الرقم السهيدروجيني يكون مطاوب عموما تغذية قلوى مع برمنجنات البوتاميوم لرفع الرقم السهيدروجيني نيد ما في تفاعلاتها ، لذلك قد لا يكون هناك ضرورة لاستخدام القلوي ، وبالمثل توجد ظروف أخرى حيث يلزم توفير رقم هيدروجيني مختلف .

التشغيل والتحكم :

عند بدء تشغيل الوحدة ، فانه يتم تشغيلها لمدة حوالي ١٠ ساعات بدون إضافة برمنجنات البوتاسيوم فوق التيار . هذا ضروري للاستنفاذ للجزئي لزيوليت المنجنــيز و الذي عادة يتم توريده تام التتشيط . ضبط جرعة برمنجنات البوتاسيوم سهلة ويتم تداولها بالنظر . عند إضافة برمنجنات البوتاسيوم للماء الذي يحتوى على حديد ومنجنيز مذاب ، تتكون رواسبب ويظل الماء بدون لون حتى تمام لكسدة كل العديد والمنجنيز . عند هدذه النقطئة أي زيادة في برمنجنات البوتاسيوم تسبب لون قرمزي للماء نظرا المدم وجسود عوامل تفاعل . عند إضافة زيادة تزداد شدة اللون .

يلزم عينتين لتعيين الجرعة الصحيحة . أحد العينات تؤخذ عند الصنبور عند مدخل الوحدة (العينة رقم ١) عينة أخرى تؤخذ مباشرة من فوق طبقة زيوليت المنجنيز مباشرة (عينة رقم ٢) .

مقارنة اللون الآتية تستخدم عادة:

- أ المينة رقم (١): العينة المأخوذة من الخط قبل دخول المياه الوحدة بكون لونسها
 قر مزى .
- ب المينة رقم (٢) : العينة المأخوذة من أعلى طبقة الترشيح مباشرة تكون ما بين عديمة اللون وذات لون قرمزي باهت .
 - جـ المياه الخارجة من الوحدة تكون عديمة اللون في كل الأوقات .

إذا كان معدل التغذية بالبرمنجنات منخفض جدا ، فان العينة من خط الدخـول تكون ذات لون قرمزي شاحب أو لا لون لها . العينة فوق طبقة الترشيح تكون لا لون لها كذلك .

في حالة معدل التغذية ببر منجنات البوتاسيوم مرتفع جدا فانه يلاحــــظ اللــون القرمزي الغامق في كل من عينة المياه الداخلة في المياه المأخوذة من فـــوق الطبقـــة المباشرة .

إذا كان معدل التغذية غير صحيح ، فانه قد لا يتم ملاحظة النتائج في الحال . ولكن الجرعة العالية (لكثر من المطلوب) من برمنجنات البوتاسييوم لمدة طويلة ستسبب استنفاذ للطبقة وبالتالي تسرب للحديد والمنجنيز مع المياه الخارجة من الوحدة.
نتائج التشغيل :

نتائج التشغيل عموما جيدة ومعظم التصميمات تخفض الحديد والمنجنيز إلسى

٣٠ جزء في المليون . كبريتيد الهيدروجين سينخفض إلى اقل من ٠,٥ جــــزء فـــي المليون .
المليون في حالة المياه الخام لا تحتوي على أكثر من ١٠ جزء في المليون .

الاستخدام التقليدي لبرمنجنات البوتاسيوم هو حوالي ٢ جزء في المليون مــن برمنجنات البوتاسيوم لكل واحد جزء في المليون من الحديد والمنجنيز معا ، ٤ جــزء في المليون من برمنجات البوتاسيوم لكل ولحد جزء في المليون كبريتيد الهيدروجين .

٥ - الترشيح :

يستخدم الترشيح في معالجة المياه لإزالة أو خفض المواد الصلبة العالقة التسي قد تكون موجودة أصلا في الماء أو التي تكونت نتيجة عملية الترويب أو الترسسيب . فمثلا ، في إزالة العسر بطرقة الجير - الصودا ، يتــم ترسسيب أمسلاح الكالمسيوم والمغنسيوم ثم الترويق النهاتي بالترشيح قبل الاستخدام . عموما ، معظــم عمليات معالجة المياه تشمل الترويب والترسيب والتي يليها الترشيح للإزالة الكاملـــة للمــواد العائقة .

نظرية الترشيح :

عند الترسيب الذي يلي الترويب الكيماوي أو المعالجة لإزالة العسر ، حيب عنرال الأجسام المالقة التقيلة قبل الترشيح . الذي يصل المرشح هي الجسيمات الأصفو والأقل في الكثافة . عند بدء تشغيل المرشح الذي يعمل بالغسيل العكسي ، فان كثير من الحبيبات الصغيرة المروبة تفترق طبقة المرشح خلال كثير من المسام الموجودة في سطح المرشح . عند قيام هذه الحبيبات بالاحتجاز بين حبيبات الوسط الترشيحي ، فان التنفق يعاق . عندئذ تتراكم الحبيبات المروبة على سطح الوسط الترشيدي . مسع استمر ار الترشيح ، يزداد معدل الترشيح خلال الممرات التي لم يحدث بسها انعسداد وينخفض خلال الفراغات الصغيرة والتي حدث بها انعداد . مع اختراق التكفق الوسط الترشيحي ، المروبة عند نقطة السرعة المذفقة .

اختراق الوسط الترشحي بولسطة الأجسام المروبة عادة لا يزيد عن اكثر مسن ٢ ٤ بوصة عمق . معظم الترشيح يحدث عند المسطح أو في ٢-١ بوصة الأولى مسن

الفصل الأول

الوسط الترشيحي . هذه الشريحة المروبة تعمل كمرشح دقيق للأجمام الأصغر . انسه من الضروري عند اختيار قطر حبيبات الوسط الترشيحي توفير الخشونة بما يمكن من الضروري عند اختيار قطر حبيبات الوسط الترشيحي . عند عدم اختراق المسادة المروبسة الموسط الترشيحي من عدم اختراق المسادة المروبسة في محاولة لزيادة قدرة الحجز الموسط الترشيحي ، ثم عمل تطوير خسلال مسنوات . في محاولة لزيادة قدرة الحجز الموسط الترشيحي ، ثم عمل تطوير خسلال مسنوات . أولها هو المرشح مزدوج الطبقات يتكون من ١٦-١٢ بوصة من رمل السيليكا ، ١٢- ١٤ بوصة من فحم الانتراشيت فوق طبقة الرمال . هذا يوفر مرشح تخشين من الفحم فوق طبقة الرمال والتي تعمل كمرشح تلميع لتأكيد انخفاض العكارة . هذا النوع مسن المرشحات مزدوجة طبقة الترشيح يمكن أن يحقق نجاح في حالة انتظام التشفيل .

قريبا ، اصبح وسط الترشيح المزدوج محبب بسبب المقاومة لاختراق الأجسام بسبب الاضطراب والتغيرات في معدل التدفق . يتكون الوسط الترشيحي المختلط عادة من خليط من الرمال ، فحم الانثراثيت والعقيق (Gamet) لتوفير تدرج في المسام خلال الوسط الترشيحي . يظل الانثراثيت في القمة بينما الحبيبات الصغيرة وذات الكثافة المالية من العقيق تظل عند القاع .

تدرج الوسط الترشيحي :

حجم الحبيبات الترشيحي هام حيث يوفر:

- الحجز للمواد العالقة بما يمكن من سهولة الغسيل.
- القدرة على حجز لكبر حجم من المواد العالقة بدون حدوث انسداد التحقيق هذه
 العوامل يلزم تعيين القطر المؤثر (Effective Size) ومعامل التجانس Uniformity)
 (Coefficient) م يتم تعيين هذه المعايير باستخدام تحليل المنحل للوسط الترشيحي ويتم توقيع النتائج (نسبة الحجز على كل منخل) مقابل فتحة المنخل بالمليمتر .

القطر المؤثر هو القطر الذي عنده ١٠% من الوسط الترشيحي بالوزن يكون أصغر و ٩٠% يكون أكبر . بمعنى آخر هو الحجم الذي يحجز ٩٠% مسن العينسة . الذلك فإن القطر المؤثر هو أصغر قطر المعظم الوسط الترشيحي . وإن كبان هذا لا يوضح التغير في جم الحييبات لمعظم الوسط الترشيحي .

لتأكيد أن هذا التغير ليس كبيرا فانه يتم عمل القياس التألي . هذا القياس هــو القطــر الذي عنده ٣٦٠ أصغر و ٤٠% أكبر . هذا القطر يتم قسمته على القطر المؤثر حبـث يكون الناتج هو معامل التجانس (Uniformity Coefficient) .

أنواع الوسط الترشيحي :

أساسا يوجد أربعة أنواع من مواد الوسط الترشيحي المستخدمة في معالجسات المياه وهي رمل السيليكا ، فحم الأنثر اثنيت ، العقيق ، كربونات الكالمسيوم المرسسية المسماة (Calcite) ، الأكثر استخداما هو رمل السيليكا ، القطر المؤثر يتراوح ما بيسن 24.0 إلى 4.3 مليمتر .

الأنثراثيت (القحم النباتي): يشبه الرمل بالنسبة للقطر الموثر . يساعد على طول دورة الترشيح ، خفض مياه الفسيل المعكمي المطلوبة ، بالإضافة إلى معدلات الترشيح العالية . بالإضافة إلى حبيبات القحم الحادة والمحيطة توفر فراغسات اكثر من الرمال ولذلك فانه لديه القدرة العالية على حجز الملوثسات . القطر الموثر ما بين ١,٥٠ إلى ١ مليمتر ومعسامل التجانس ١,٨٥ يستخدم فحسم الأنثر اثبت عموما في حالات حيث الرمال تقرز السيليكا عند زيادة درجسة الحرارة أو عند زيادة القلوبة .

الكالسبت : الكالسبت هو كربونات الكالسبوم (CaCO₃) المرسبة وهو يعادل جزء مسن المحتوى من ثاني أكسيد الكربون عندما يكون الرقم الهيدروجيني للماء الل مسن ٦٨٨ : في نفس الوقت فانه يعمل كوسط ترشيحي . وهو يعمل حسب النفساعل الآتي :

$$CaCO_3 + CO_2 + H_2O = Ca (HCO_3)_2$$
 (YY)

تصل حالة الاتزان عند رقم هيدروجينى ٧ أو اكثر قليلا ، مع وجود بعسض من ثاني أكسيد الكربون متبقى في الماء . يجب ملاحظة أن كربونات الكالسيوم المرسبة تستهلك في هذا التفاعل وبيكربونات الكالميوم تذوب فسي المساء . يحسدث الاستبدال عندما ينخفض سمك الوسط الترشيحى بنسبة ١٠% .

استخدام العقيق في الترشيح يعتبر حديث نسبيا وهو عادة يخلط مسع الرمل

الفصل الأول

وفحم الانثراثيت لتتكون طبقة من وسط ترشيحي مختلط . مثال للوســــط للترشـــيحي المختلط حيث ينكون من ١٠% عقيق ، ٣٠% رمل ، ٦٠% فحم الانثراثيت .

معدات الترشيح :

أكثر أنواع المرشحات الممتخدمة في التطبيقات الصناعية هما المرشح الـذي يعمل بالضغط (Pressure Type) ، النوع الآخر هو المرشح الذي يعمل آليا بالجاذبيـــة (Automatic Gravity Type) .

مرشحات الضغط ،

مرشح الضغط عبارة عن خزان أسطواني مغلق من الصلب يحتوى على طبقة من الوسط الترشيحي المستدير فوق نظام تجميع عند القاع شكل (١/٧) .

من آن إلى آخر يتم تبديل التنفق حيث تجرى عملية الفسيل العكسي التخلص من الملوثات العالقة التي تتراكم في وخلال طبقة الترشيح . هذا الفسيل العكسي يترم مرة واحدة في الأسبوع على الأتل ، وكلما أمكن مرة كل يوم .

في أي من الحالات ، يتم الغمول العكمي قبل ان يزيد الفقد في الضغط خـلال المرشح عن ◊ رطل على البوصة المربعة .

تستخدم مرشحات الضغط حيث يتم الإمداد بالمياه الخام أو المياه المروبة تحت الضغط . نظرا لأن المياه المرشحة من هذه المرشحات تكون كذلك تحت الضغــــط، فانه يتم عدم الحاجة لضخ هذه المياه إلى نقطة التوزيع .

مرشحات الجاذبية التي تعمل آليا ،

تصمومات هذا المرشح الآلي تؤدي كل عملوات دورات الترشسيح والغسيل العكسي ، الشطف والعودة للتشغيل باستخدام محبس ذو ثلاث انجاهات (Three Way) (Valve وبعض تصمومات معينة بدون محابس شكل (۱/۸) .

في المرشح بدون محابس تنخل المياه من المصدر بمنسوب ثابت لا يقل عسن ٢٥ قدم فوق المرشح إلى ماسورة المدخل إلى حيث الجزء العلوي من غرفة الوسط الترشيحي الى اسفل خلال المصافي إلى غرفة التجميع ، المياه المرشحة عندنذ ترتفع من الغرفة إلى أعلا خلال المخرج إلى س

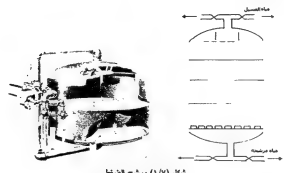
عند الوصول إلى مستوى معين لهذه الحالة ، عادة ٤-٥ قدم فسوق منسسوب مخرج المياه المرشحة ، عندئذ نظام التحضير الآلي يبدأ في السحب السريع للهواء من ماسورة الفسيل وبدأ عمل السيفون الذي يقوم بغسيل المرشح .

حيث أن ماسورة الغسيل تحمل حوالى ٢٠-١٢ جالون في الدقيقة/القدم المربع من مساحة طبقة الترشيح وأن ٢٠-٣ جالون في الدقيقة/القدم المربع تتدفق خلال ماسورة الدخول ، يتم سحب الباقي من غرفة تخزين مياه الغسيل خلال مجارى إلى عوض التجميع ، ومن هنا إلى أعلا خلال طبقة الترشيح ، وبزا يتم غسيلها . لذلك فان الغسيل يبدأ بمعدل أعلا من نهايته بسبب خفض المنسوب في حوض مياه الغسليل . حيث يبدأ بمعدل ١٨ - ٢٠ جالون في الدقيقة /القدم المربع وينخفض إلى ١٠-١٠ جالون في الدقيقة/القدم المربع وينخفض المربع المربع مناه الغسل المربع وينخفض المربع الغسل المربع وينخفض المربع الغسل المربع وينخفض المربع الغسل المولد المتراكمة خلال منظم الغسل الغسليل العكسي إلى الصرف.

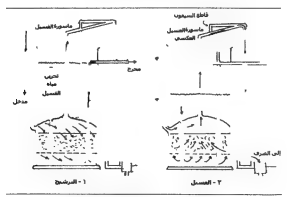
هذا المعدل المنتاقص للغسيل يساعد كثيرا في التوزيع الــــهيدروليكي وثبـــات طبقة الترشيح .

عند وصول منسوب المياه في غرفة تخزين مياه الفسيل إلى قطع المسيغون ، فان هذا يساعد على دخول الهواء لمواسير الغسيل ، وإيقاف السيفون ، وإيقاف عمليــة المسيل العكسي .

في نهاية عملية الفسيل ، فإن المواه القادمة من ماسورة الدخول ترشح خلل طبقة الترشيح ، وترتفع خلال المواسير من غرفة التجميع ، وتملأ غرفة مياه الغسليل بمياه مرشحة لعملية الغسيل التالية . عند امتلاء هذه الغرفة إلى مستوى مخرج المياه المرشحة ، عندئذ يتوقف تدفق المياه إلى الغرفة مع استمرار تدفقه خلال مخرج المياه المرشحة ، وبذا تعود وحدة الترشيح العمل .



شكل (١/٧) مرشح الضغط



شكل (١/٨) عمل مرشح الجاذبية الذي يعمل آليا

مرشحات الفحم النشط : Activated Carbon Filters

يستخدم الفحم المنشط على نطاق واسع في التطبيقات الصناعية لإزالة المدذاق والرائحة واللون من المياه وكذلك لإزالة الكلور . يستخدم الفحم المنشط الجيبي عموما في المعدات التي تشبه المرشحات التقليدية . عمق طبقة المرشح حوالسي ٢-٣ قسدم والمعدلات تتراوح من ٢ إلى ٦ جالون في الدقيقة /القدم المربع من مساحة مقطع طبقة الرشح . من الضروري غسيل الفحم المنشط من أن إلى آخر عند الوصول إلى فقد في الضغط محدد ومعلوم .

يستخدم الفحم النشط عادة عندما يكون تركيز المواد العضوية الممسببة للمذاق والرائحة منخفض . رغم أن الفحم له قدرة محددة على امتصاص المواد العضويسة ، إلا أنه يمكن تتشيطه بالبخار الاستعادة جزء من طاقة امتصاصه .

نظرا لمحدودية طاقة الفحم يكون إزالة معظم المسذاق والرائعــة بـــالترويب الكيماوي يليه الترشيح باستخدام الفحم وذلك لخفض التكاليف .

الفصل الثاني

1

إزالة عسر المياه بالتبادل الأيوني

١ - إِزَالَةَ الْعَسِرِ بِالنَّبِادِلِ الْأَيْوِنِي : Ion Exchange Softening

إز الله العسر بالتبادل الأيوني هي عملية لا تتم بصورة مستمرة ولكن متقطعة أو على مرلحل (Batch) وذلك لكل عمليات التبادل الأيوني . حيث الخزان المحتـــوى على طبقة من الرائتج بسمك ٣٠ بوصة المستخدم في إز الله العسر . عند تدفق الميساه العسر إلى اسفل خلال الرائتج ، فأن طبقات المبادل الأيوني تصطدم باستمرار بأيونات الكاسيوم والمغنسيوم والذي يقوم باستبدال الصوديوم على مركب الرائتج كمـــا هــو موضح في الجدول التالى :

$$Mg$$
 . $\begin{cases} (HCO_3)_2 & Ca \\ SO_4 & + Na_2Q = \\ CL_2 & Mg \end{cases}$ $\begin{cases} Q + Na_2 & SO_4 \\ CL_2 & Ag \end{cases}$ $\begin{cases} (HCO_3)_2 & Ca \\ SO_4 & CL_2 & Ag \end{cases}$ $\begin{cases} (HCO_3)_2 & Ca \\ SO_4 & CL_2 & Ag \end{cases}$

تفاعلات التتشيط

الراتتجات المخلقة ((Syntheyic Resins) هي الأكثر استخداما في مبادلات إز الة المسر ، حيث ترجع قدرتها على التبادل الكاتأيوني إلى وجود مجموعات السنفونيك (Sulphonation) والذي يتم إبخالها أثناء عملية صناعــة الراقتـــة (Suphonic Groups) وهذه المبادلات عادة منتجات الاستيرين القاعدية (Styrene base) فــي شــكل حبيبات كروية صغيرة ذات لون الكهرمان ، طبقة المبادل الأيوني تشبه إلى حــد مــا بطارية الشعن الكهربي ، حيث يمكن أن تستمر في توفير أيون الصوديوم حتى تمــام استهلاك الشحنة. عندنذ يلزم إعادة الشحن أو التشيط ، وهذا يتم بغسيل طبقة الراتتــج

بمحاول مركز نسبيا من الملح العادي (كلوريد الصوديوم) . يتم غسيل الملسح الزائد ويكون جهاز إز الة العسر جاهز لدورة ثانية من العمل . توجد طرق كثيرة للتتشسيط بطبقة الراتنج والتي تصمم لتحسين الكفاءة . نظرا الأن الراتنج يعمل كمرشسح فان الخطوة الهامة هي الغسيل بالتدفق العلوي وذلك للتخلص من تراكم الملوثات العالقسة . أثناء عملية المعالجة .

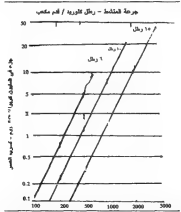
عند استنفاذ طاقة طبقة التبادل الأبوني فان الطبقات العليا الراتتج تحتوى على محتوى على محتوى على محتوى على وراتتج صوديومي قليل جدا يظل موجودا حتى في الطبقات العلقى . بعد الغسيل العكسي (Back Washing) يعاد توزيع العادة الأبونية خلال الطبقة ، حيث يكون نفس المكون عند كل منسوب في الطبقة . بعد التتشيط (Regeneration) ، المحلول العلمي يحول الطبقات العليا إلى الشكل الصوديومي تماما ، حيث أن كمل المحلول العلمي المستخدم في التتشيط يعر إلى المفل والكمية الملتصفة المبوصسات العلوية القليلة تكون كبيرة نسبيا عن المطلوب . فأن العلوثات من الطبقات العليا تدفيع الى اسفل ، مع نهاية التشيط بالمحلول العلمي يظل هناك عصر في الطبقات العليا تدفيع عند إعادة التشييل لجهاز إذ الله العسر تماما . هذا الماء المزال عسرة يكون محتواه علي المسوديوم ، يعمل كومائيا في التتشيط ويستبدل كمية معينة من العسر . وهذا الذي يسمى التسرب (Leakage - re - exchange) قليل نسبيا مقارنة بمعسر الماء الخام قبل المعالجة ، ولكن عادة يكون مشكلة . هذا التلوث ينتامب طرديا مع المحتسوى مسن المواد الصلبة في المواه قبل المعالجة كما في الشكل (٢/١) .

وعند نهاية دورة التشغيل يكون هناك نسبة تسرب من عسر السياه الخام مسن طبقة الزيوليت السفلى إلى مخرج المياه . نوعية المياه المعالجة منذ البدء إلى النهابية في طبقة المعالجة كما في الشكل (٢/٢) حيث يتضح أن الملوثات الموجودة في المياه الخارجة هي عبارة عن مجموعات الأيونات الناتجية عين إعادة التبادل (exchange) أو الناتجة عن التسرب . نظرا الأن معظم الملوثات تكون نتيجية إعادة النبادل (Re - exchange) فان نوعية المياه تستمر في التحسن مع استمرار التشغيل حتى يصل الرانتج إلى نسبة استهلاك (Exchange) ٥ - ١٠ % .

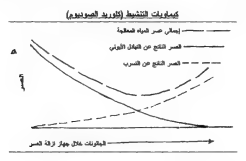
بعض الاعتبارات التصميمية : (Some Design Aspects)

تصميم المعدات المستخدمة لمواد الصنع المبادل الأبوني لمعالجة المياه يتطلب الموادمة ما بين نوعية المياه بعد المعالجة والتكاليف الكيماوية لكل من عملية التنشيط والفقد في الراتئج . فمثلا يمكن تصميم وحدة إزالة العسر التحقيق الإزالة لنسبة انسسى من مستوى الكثف الكيماوي ، لذلك يلزم معرفة نوعية المطلوب لتجنسب التكساليف الإضافية .

عمليات إز الة العسر العادية ليست عملية عالية الكفاءة . لتقليل التسرب يتسم التتشيط باستخدام محلول ملحي بتركيز ١٠ - ١٥% من كلوريد الصوديوم ، مع توفر الوقت الكافي للالتصاق والمكث مع الرائتج وبما يحقق أقصى تتشيط بجرعسة الماستخدمة ذلك مع تجنب استخدام المياه العسر في الغميل العكسي بعد التشيط . وفي حالات التسرب الضعيفة يعاد أحيانا استخدام مياه الغميل . وفي كل الحالات فان مياه الغميل يلزم ان تزداد عند جرعات الملح المنخفضة .



شكل (٢/١) كفاءة از الله العسر تتوقف على الأملاح المذابة في المياه المعالجة وجرعة



شكل (٢/٢) تلوث المياء المعالجة

التسرب (Leakage) :

تمرب العسر هو نتيجة تأثير المواد الصلبة المذابة على العسر التي تم تركب على الطبقة (وخاصة في منطقة طبقة الراتتج السفلي) من عمايسة التتشيط الراتتيج السابقة . قدرة الراتتج قوى الحموضة له حوالي ٤٢ كجر لم/القسدم المكعب . عند المتشيط بمعدل ٦ رطل كلوريد صوديوم على القدم المكعب ، أقصى طاقة تكسون ٤٢ كجر لم/القدم المكعب ، تاركا ١٨ كيلوجرام منتشرة خلال الطبقسة . مسع ١٥ رطل ملح/القدم المكعب أقصى طاقة هي ٣٣ كجر لم/القدم المكعب ، تاركا ١٠ كيلوجرام في الطبقة . أثناء دورة إز الة العسر ، فان أملاح الصوديوم المخففة المتكونة بعملية التبادل الأيوني تعمل كمنشط (Regenerant) ، تأثير هذا المنشط المخفف له عاقسة مباشرة بالتركيز . يظهر العسر على المياه المعالجة بسبب تأثير هذا التنشيط علسى أبونسات الكاسيوم والمغسيوم المتروك بعد عمليات التنشيط المسابقة . الشكل (٢/٣) يوضح هذا التأثير عند تنشيط مبادل كاتأبوني شديد الحموضة عند ٢١٥٠١ رطل من الملح/القدم المكعب .

إزالة العسر للمياه ليست عالية اللوحة (Softening Brackish Waters)

لقد امتدت تقنيات إزالة العسر (للكالسيوم والمغنسيوم) من المياه إلى المياه التي

ليمت عالية الملوحة حتى وصلت إلى إز الة أجزاء قليلة من المليون الكالمسيوم من المين المحلول . يمكن المياه المشبعة بالملح (Brine) و تختلف التقنيات مع زيادة ملوحة المحلول . يمكن استخدام الراتنج بكفاءة مع استخدام طبقات الراتنج بالتتالي مع التنشيط بالتنفق المماكس مع زيادة كبيرة لملح التشيط المستخدم في الوحدة الثانية من التتسالي . يمكن استخدامات تقنيات التتالى حتى ملوحة مذابة ٢٠٠٠ جزء في المليون .

يزداد التسرب مع زيادة تركيز المواد الصلبة المذابــة ، فمياه الآيسار ذات الملوحة حتى ٧٠٠٠% (٧٠٠٠ جزء في المليون) من كلوريد الصوديوم تكون مؤشرة الملوحة حتى ٧٠٠٠% (٧٠٠٠ جزء في المليون) من كلوريد الصوديوم تكون مؤشرة صلبة مذابة ٥٠٠٠ - ٥٠٠٠ جزء في المليون ، يمكسن استخدام راتتــج التغليــف (Chelatetype Resin) طبقة الراتتج الكاتأبوني شديد الحموضة الثانية في النظام . هــذا الراتتج يزيل بكفاءة كل الكالسيوم والمغنسيوم الموجود في المياه الخارجة من الطبقــة الأولى . تتشيط راتتج التغليف يتــم علــى مرحلتيـن ، حيـث يسـتخدم حــامض الهيدروكلوريك لإزالة المسر من طبقة الراتتج ثم يستخدم اليدروكسيد الصوديوم لمعادلة .

المدات :

الكونات الأساسية لجهاز إزالة العسر الكاتأيوني الذي يعمل على مراحل (Batch) وهي :

1 - غلاف الوعاء The Shell

٢ - نظام الصرف السفلي

٣ - طبقة التبادل الكاتأبوني .

٤ - نظام توزيع المياه الدلخلة إلى الجهاز

نظام توزيع المياه المالحة (Brine)

غلاف الحهاز (Shells) شكل (۲/۲)

جهاز إز الة العسر الذي يعمل بالضغط عبارة عن اسطوانة من الصلب ذات راس عادة مقسر حيث نصف قطر الرأس المقسر بساوى قطر جهاز إز اللة العسسر ،

الفصل الثاني

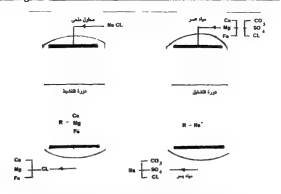
يصمم سمك الجسم المعنني لمقاومة الضغط المطلوب . أجهزة إز الة العسر القياسسية تصمم لضغط تشغيل ٧٠,٠ رطل/البوصة المربعة ، رغم وجود وحدات تعمل بضغط تشغيل أعلا من ذلك . الخزان الأسطواني من الصلب عادة لا يتم تبطينه للحماية مسن التاكل وان كان هذا التبطين للحماية المطلوب .

نظام الصرف السفلي :

جهاز إزالة العسر بالضغط المستخدم كثيرا بحتوى على نظام صرف سفلي من نسوع الطبقتين (double dish Type) . مهمة الصرف السفلي هي جمع المياه اليسر ، توزيسع مياه الغسيل العكسي ، ازالة مياه الغسيل (الملح) أثناء عملية التغذية بالمحلول الملحسي وعملية الغسيل . توجد تصميمات لخرى تستخدم لوح عاكس وبعضها بتطلب استخدام الذلط والرمل .

طبقة التبادل الكاتأيوني : Cation Exchange Bad

تقع طبقة التبادل الكاتأبوني فوق نظام الصرف السفلي ، وهذه الطبقة لا بقسل سمكها عن ٢ قدم ولا يزيد عن ٨ قدم . نظرا لأن هذه الطبقة يتسم تعسويتها وعمسل التدرج الهيدروليكي لها بواسطة عمليات الغسيل العكسي ، فأن الحبيبات كبيرة الحجم تكون في قاعلا الطبقة وهذا التحبيبات الصغيرة تكون في أعلا الطبقة وهذا التظام التدفق المياه خلال الطبقة . فوق الطبقة يوجد فراغ مرتفع وهذا يمكن من تمدد طبقة التبادل الكاتأبوني عند الغسيل العكسي ، وبذلك تتفصل الحبيبات ووتحرر أي مواد غير مذابة التي تكون قد تجمعت في الطبقة .



شكل (٢/٣) مبلال كاتأوني حيث التبلال بالصوديوم والتنشيط بالصوديوم

نظام التوزيع للمياه الداخلة : (Inlet Distribution System)

يوجد جامع مياه الغسيل في الجزء العلوي من جسم الجهاز أسفل قمة الجسلنب المستقيم . وهذا عادة عبارة عن تجهيزات سلسلة من مصافي من النسوع المستنير والتي تستخدم أثناء عطيات إزالة العسر وكذلك أثناء الغسيل ذلك لإدخال وتوزيع المياه الدلخلة أثناء الغسيل العكسي ، لجمع مياه الغسيل ولإرسالها إلسى مواسير الصسرف الخارجية . توزيع المياه الدلخلة ضروري وأساسي وذلك لتجنب عدم تنتظام مسطح طبقة الراتنج الأيوني ، والذي قد يؤدي الى تعرب المياه في خطوط معينة وليس خلال الطبقة وهذه الظاهرة تسمى (Channeling) . وهذا يؤدي كذلك إلى اختصسار دورة الطبقة ي

نظام توزيع للياه للالحة : (Brining System)

على مسافة صغيرة فوق سطح طبقة العبادل يوجد نظام توزيع المحول الملحي ، والذي يعمل على دخول وانتظام توزيع المحلول الملحي المخفف فوق طبقة الراتسج وبما يحقق الالتصاق للمحلول الملحى مع كل أجزاء طبقة الراتنج بانتظام .

نظرا لأن الملح العادي يختلف قليلا في درجة إذابته طبقا لاختلاف درجسات العرارة ، فان ضرورة وزن جرعات العلح تصبح غير مطلوبة . يتم استخدام محلول مشبع من العلح وقياسه حجميا . يتم دفع العحول العلمي العشبع إلى أعلا وتخفيفه إلى التركيز المناسب ، ثم دفعه إلى جهاز إزالة العسر بواسطة دافع هيروليكسي . فسي حالات حيث يدفع المحلول العلمي الى جهاز إزالة العسر باستخدام طلعبة بسدلا مسن الدافع الهيدروليكي ، يتم عمل إجراءات التخفيف إلى التركيز المطلوب قبل الدخسول المحلوب المسلوب المتحدول الموالمة إلى جهاز إزالة العسر وذلك بواسطة خط مواسير مياه إلى خط مواسير وصول المرساحة إلى الطلعة .

تغزين الملح هو كذلك جزء من النظام الملحي . أبسط طريقة للتخزين هسي التي تتكون من حوض من الصلب المجلف أو من البلاستك والذي يحتوى على الملح الكافي لعمليات تنشيط متعددة . يتم تمرير المياه خلال الملح وإذابته والحصول علسى المحلول الملحي المشبع . في حالة أجهزة لزالة العسر الضخمة تستخدم أحواض علوية أو أحواض خرسانية لتخزين حمولة عربة من الملح والذي يستخدم لعمسل المحلول المشبع.

السيطرة والتحكم :

المحبس منعدد الاتجاهات (Multi port Value). يمكن المبيطرة والتحكم على المياه أثناء الممل أو أثناء النتشيط باستخدام محابس فردية أو باستخدام محبس واحد متعدد الاتجاهات . كما يمكن أن يتم التحكم يدويا أو آليسا ، استخدام المحابس متعددة الاتجاهات يعمل على تبسيط العمليات المطلوبة في التنشيط .

Y - قاعدة إزائــة الأيونــات بالتبـادل الأيونــي: Basic Demineralization By Ion) Exchange)

إز الة الأملاح أو لز الة الملوحة كما تسمى عادة Operineralization Or هي عملية إز الة الملوثات من الأيونات الموجودة في الماء . الكاتأيونات موجبة الشحنة والأن أيونات سالبة الشحنة تعمل على التوصيال الكهربي وتسمى الوكتروليت (Eloctroyte) ، وبهذا يكون التوصيل الكهربي قياس النقاء الماء ، حيث

الفصل الثانى ٨٦

ضعف التوصيل يقابله نقاء عالي للمياه . الملوثات ضعيفة التأين مثل السيليكا تضيف قليلا فقط في قدرة التوصيل الكهربي للمياه .

إز الة الملوحة (الأيونات) بالتبادل الأيوني هو أساسا عملية مسن مرحلتين .
حيث تزال الكاتأيونات (موجبة الشحنة) في خطوة ولحدة بالمبادل الآن أيونسي شكل
(٢/٤) لذا ، عندما تحتوى المياه على الكبريتات والكلوريدات أو النترات الكالسيوم ،
المغنسيوم ، الصوديوم أو البوتاسيوم وتمرير ها خلال مبادل كاتأيوني السهيدروجيني ،
فان الكاتايوني المعدني يزال ويعلق براتتج لمبادل الأيوني ، والذي يعطي كميه مكافئة
من أيونات الهيدروجين في التبادل . نظرا لوجود أن أيونات بكميسات مكافئة مسن
الكبريتات والكلوريدات أو النترات ، فان النتاج النهائي سيكون محلول من أحمساض
الكبريتيك ، الهيدروكلوريك أو النتريك . باستخدام كبريتات الكالسيوم كمشال ورمسز
الراتنج الزيوليت من التبادل الكاتأيوني المعقد (RSO3H) فان التفاعل يكون كالآتي :

هذه الأحماض شديدة للتأين ، للكبريتيك ، للهيدروكلوريك أو النيتريك عندئــــذ تزال بواسطة مبادل آن أيوني . باستخدام للرمز (RAN) لراتتج للمبــــــادل الآن أيونــــي المعقد ، النفاعل هو كالآتم :

يلاحظ أن التنيجة النهائية للمرحلتين الموضحين في تلك التفاعلات هو إزالـــة (تبادل) الأملاح المذابة (كبريتات الكالسيوم) في كلا المبادلات الأيوينة الغير مذابة .

تنشيط المبادل الكاتايوني : Regeneration of the Cation Exchanger

عند استهلاك الطاقة المفيدة للتبادل لمبادل الهيدروجين الكاتأيوني ، فانه بتسم إعادة تتشيطها بواسطة حامض ، والذي يزيل العناصر المنز لكمسة مشل الكالمسيوم والمغنسيوم والصوديوم . في نفس الوقت يأخذ المبادل الكاتأيوني كمية مكافئسة مسن الأيونات الهيدروجينية في عملية التباذل وبذا يستعيد نفسه إلى ما كان عليه من الشكل الهبدروجيني . الحامض المستخدم عموما في عملية التنشيط هو حسامض الكبرينيك المخفف . حامض الكبريتيك المخفف حامض الهبيركلوريك ممتاز ولكنه مكلف .

عند استخدام الكالسيوم ليمثل العبادل الكانتأيوني المستنفذ والرمز RSO3H ليمثل راتتـــج المبادل الكانتايوني مع حامص الكبريتيك للتتشيط فان التفاعل يكون كالأتي :

تنشيط البادل الآن أيوني : (Regenesation of the anion Exchanger)

عند استنفاذ طاقة التبادل المفيدة للمبادل الآن أيوني ، فانه يتم تتشيطه باستخدام قلوي الذي يزيل الآن أيونات المتراكمة في شكل أملاحها المذابة ويستعيد المبادل الآن أيوني حالته الأولى . باستخدام المبادل المستغذ الآن أيوني عالى القلوية والذي تحسول إلى شكل حامض الكبرتيتك كمثال ، الشكل Ryn يمثل راتتج المبادل الآن أيوني ، فان تفاعل التبادل يمكن أن يكون كالآتي :

(R₄N)₂So₄ + NaOH ——— 2R NOH + Na₂So₄

غير مذاب
غير مذاب

يز ال كذلك الكلوريدات ، النترات ، البيكربونات ، والسيليكا بنفس الحالــة المشابهة المنشوط بواسطة الصودا الكاوية والتي تزيل الأحماض فــــي شـــكل أمـــلاح الصوديوم لهذه الأحماض وبذلك يستعيد المبادل الآن أيوني حالته الأصلية .

راتنجات التبادل الأيوني : Ion Exchange Resins

بوجد أنواع كثيرة من المبادلات الأبونية عند صناع الراتتج . أنواع راتتج الزيوليـــت الرئيسية لها خصائص منشابهة ونقسم كالآتي :

راتنجات التبادل الكاتايوني : Cation Exchange Resin

۱ – شديد الحموضة : Strongly Acidic

Sulphonated polystystyrene type with divernyl benzene Cross Linkage

Carbonaceous type (sulphonated Coal)

٧- ضعيفة الحموضة : Weakly acidic

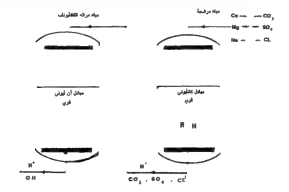
Carboxylic acid type with a cross - lined a crylic Matrix.

راتنجات التبادل الآن أيوني: Anion Exchange Resins

١ - شديدة القلوية ،

Polystyrene Type with quarternary ammonium functionality , Type I. — 1

Polystyrene Type with quarternary ammonium functionality type II. — —



شكل (٢/٤) تحليه المياه بالتبادل الأبوني

۲ - ضعيفة القلوية : Weakly Basic

Aliphatic Polyamide Type – I

Epoxy – Polyamide Type – 👊

كل نوع من هذه الراتنجات له خاصية لو اكثر ضرورية في عمليــــة إزالـــة الملوحة . وهذه الخصائص لهذه الرانتجات كالأتى :

مثال أيون الصوديوم *Na في كلوريد الصوديوم Nacl ، بيكربونسات الصوديسوم Naclo ، كبريتات الصوديوم ،NatCo .

٧ - ضعيف الحموضة: يمكنه مبادلة أيون الهيدروجين ۴ فقط لكاتأبونات أمسلاح الأحماض الضعيفة. فمثلا يمكن مبادلة أيون الهيدروجين ٢ لأبون الكالسيوم الكحماض الضعيفة. فمثلا يمكن مبادلة أيون الهيدروجين ٢ لأبون الكالسيوم و٢٠٠٥ ولذا فانه نادرا ما يستخدم كرانتج التبادل الكاتأبوني الوحيد في عملية إز الله الملوحة، ولكنه يستخدم في كثير من الحالات كمساعد في المبادل الكاتأبوني الأقل كفاءة ، وذلك نظراً للكفاءة العالية للمبادل ضعيف الحموضة ، حيث طاقتها عالية وكافيات التتشيط ممنازة. معظم رائتجات الحموضة المنخفضة هي من نوع Carboxylic Type with .

راتنجات التبادل الآن أيوني: Anion Exchange Resins

١ -- شديدة القلوية : Strongly Basic

قادرة على تبادل أيون الهيدروكسيد OH لأن أيونات كل الأحماض ، مثل أيسون 2 ,50 في حامض الكبريتيك ,H2C0 ، أو لأيون البيكربونات ,H0O فــــى ,H2C0 . ومن خصائصها الهامة هي القدرة على إزالة السيليكا المذابة .

- أ النوع I من راتتج التبادل الآن أيوني شديد القلوية : هو اكثر ثباتا ، ولكن كفاءتـــه
 الكيميائية قليلة عن النوع II من الرائتجات الآن أيونية . وهو يستخدم عادة فـــي
 إزالة ملوحة المياه السطحية لمقاومته العالية لترسسيبات الملوشات العضويـــة
 الموجودة عادة في المياه السطحية .
- ب النوع II من راتتج التبادل الان أيوني شديد القلوية : وهـــو أكــثر كفــاءة فــي الاستخدام للتتشيط الكيميائي عن النوع I ولكن ليس له القدرة أو الثبــــات فـــي خفض السيليكا إلى الدرجة الممكنة بواسطة النوع I . و هـــو أكــثر حساســية للترسيبات من الملوثات العضوية عن النوع I .

٧ - ضعيف القلوية : Weakly basic

يمكنه إزالة الأحماض القوية فقط مثل أحماض السهيدر وكلوريك والكبريتيك

الفصل اتثاني

والنبتريك (دHC, بH₂So₄, PhN₉). (يلاحظ انه في حالة من الراتتجات من هدذا النوع فان كل جزئ الحامض يمتص على الراتتج وليس فقط التبادل الأيونسات OH بالآن أيونات ، كما في حالة الراتتجات شديدة القلوية . ولكسن ، النتيجسة النهائية هي نفسها وعادة ما يكتب تفاعل التبادل الأيوني متشابه فسي حالتي الراتتجات شديدة القلوية والضعيفة القلوية) . الراتتجات ضعيفة القلوية هذه اديها كفاءة كيميائية عالية ، ولكنها لا تقدر على الإزالة الأحصاص الضعيفة مثل حامض الكربونيك والسيلييك ، (Silick Acid) . وبزا فان استخدمها الرئيسي هو مساعدة القلوي الأولى كفاءة من الراتتجات الآن أيونية .

 أ - النوع من البلمرات الأليفاتية Aliphatic Polymer Type ، ذات كفساءة عالبة وثبات ولكن لا يمكنها التتشيط باستخدام قلوي قوي مثل الصودا الكاوية ، ولكن عادة تتشط بالصودا أش (Na₂CO₃) .

ب - الذوع (Epoxy Polyamine Type) ، كفاءة عالية وطاقة عالية ولكنه أحيانا المياه مسن يكون حساسا للترسيبات العضوية (Organic Fouling) في بعسص المياه مسن المجاري السطحية. التتشيط عادة باستخدام الدروكسيد الصوديوم .

جـ - نوع (Polystyrene Type with Tertiary Amine) ، كفاءة عالية للترسيبات العضوية . التنشيط عادة يتع باستخدام ليدروكسيد الصوديوم .

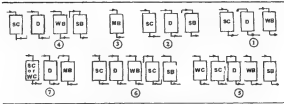
8- قواعد نظم إزالة الأملاح المعدنية شكل (٢/٥): Basic Demineralization - وعاعد نظم إزالة الأملاح المعدنية

التصميم الجيد لنظام إز الة الأملاح بجب أن يأخذ في الاعتبار إمكانية استخدام أي أنواع من الرانتجات في أي حالة تطبيقية . يتطلب هذا التعرف الجيد على هذه الرانتجات والاستعانة بآراء المنتجين لهذه الرانتجات . كما يلزم التعرف الجيد على المعدات الممتخدمة في عمليات التبادل الأيوني وكذلك الأجهزة المساعدة والتكافية . تتظيم عملية إز الله الأملاح وأسباب استخداماتها موضح في شكل (٢/٥) .

دورة كاتأيون الراتنج الهيدروجيني : Cation Resin – Hydrogen Cycle

يعبر عن نوعية المياه التي أزيلت ملوحتها بالتسرب (Leakage) للمكونات

الأيونية من نظام التبادل الأيوني ، و الذي نتوقف قيمته على تصميم الوحدة المستخدمة . فمثلا وحدة مكونة منطبقتين مختلطتين (Mixed Bed) من كل من طبقة مسن راتنسج كاتأيوني شديد الحموضة يليه راتنج شديد القلوية سوف تسمح بنسبة من التسرب بينما عند استخدام نظام طبقة مختلطة من مبادل كاتأيوني قوي ومبادل آن أيوني قسوى لا يحدث تسرب .



شكل (٧/٥) حالات مختلفة لتنظيم عملية از الة الملوحة حيث :

- SC تعنسي (Strongly Acidic Cation Exchanger) مبسادئ كاتسأبوني شديد الحموضة.
- WC تعني (Weakly Acidic Cation Exchanger) مبسادل كاتسأبوني ضعيفسة الحموضنة .
- Strong Basic Anion Exchanger) مبادل آن أبوني شديد القاوية .
- Weakly Basic Anion Exchanger) مبادل آن أيوني ضعيف القلوية.
 - MB تعنى (Mixed Bed Exchanger) مبادل ذو طبقات مختلطة .
 - تعنى (Co₂) جهاز إزالة الغازات (Co₂) جهاز إزالة الغازات (Co₂) .
- ١ النوع القديم لعملية لزالة الأملاح والتي لا تزيل السيليكا . كمية صغيرة مسسن
 ٢٠٠٠ لا تزال بواسطة جهاز إزالة الغازات وتظل في المياه المنتجة .
- ٢ أبسط تنظيم للإزالة الكاملة للأملاح . يتوقف أداء جهاز إزالة الغازات على
 القلوية في المياه الخام .
- ٣ الطبقات المختلفة يمكن ان تنتج نوعية من المياه خالية من الأمــــلاح بدرجـــة

الفصل الثاني

- كبيرة ، ولكن تكاليف العمليات الكيميائية أعلا من نظام المرحلتين .
- ٤ يشمل هذا النظام كفاءة عالية للراتنج ضعيف القلويسة لإزالسة الكلوريسدات والكبريتات ، مع وحدة شديدة القلوية لإزالة السيليكا والمنبقى القليل من Co₂ . التشيط عادة في الاتجاه المعاكس أو لا خلال 88 ثم خلال WB .
- م- يشبه النظام السابق ولكن بضيف كفاءة للراتتج ضعيف الحموضة . تتشسيط
 الراتنج الكاتأيوني عادة في الاتجاه المعاكس أو لا خلال SC شم W .
 - ٦ نظام له كفاءة عالية وتوفير النقاء للمياه .
- ٧ يوفر هذا النظام تحسن للطبقة المختلطة عند المياه المعالجة ذات نسبة عاليـــة
 من القلوية .
- ٨ يتكون هذا النظام من النظم ١ ، أو ٢ ، ٣ ، ٤ أو ٥ مع MB للتشطيب النهائي
 أو از يادة الكفاءة الكيميائية .
- ٩ النظام ٤ ، ٥ حيث الكاتأيون الضعيف والكاتأيون القلوي في نفس الوعاء أو
 الآن أيون الضعيف والآن أيون القوي في نفسس الوعاء ، وذلك لخفض التكاليف .

في نظام الطبقتين أثناء النبادل الكاتأبوني ، فان أبونات الهيدروجين التي الطلقت في المحلول في الجزء العلوي من طبقة الكاتأبون يمكن أن تتبادل مع أبونات الصوديوم التي لم تنشط في قاع الطبقة . ولذا ، فان هناك لحتمال لتسرب كمية المصاحبة من الصوديوم في المبادل الكاتأبوني . في المبادل الأن أبوني ، ، الآن أبونات المصاحبة لتسرب الصوديوم نتبادل كذلك مع أبونات الايدروكسيد بما يؤدي إلى تسرب ايدروكسيد الصوديوم . في الطبقة المختلطة كلا من تفاعلات الآن أبدون والكاتأبون تحدث في الحال ، مع تعادل أبون الهيدروجين من المبادل الكاتأبوني للرائتج مسع أبونات الايدروكسيد المنطقة من الرائتج الآن أبوني . في عمليات الطبقة المختلطات تقصل رائتجات الطبقة المختلطات فلمنابهة تطبق لكل من وحدات الرائتج المختلطة والمنفصلة .

تسرب الكاتأيون : (Cation Leakage)

في نظام الطبقتين ، تتحدد نوعية المواه في نظام الطبقتين طبقا للتسرب مسن المبادل الكاتايوني . هذا التسرب هو دلالة لنوعية المباه المعالجة ، حامض التنسيط ، ومستوى الحامض المستخدم ، وطريقة التنشيط . تتوقف درجة إزالة مختلف الأيونات على طريقة عمل الراتتج الكاتأيوني (Cation Resin Selectivity) . نظراً لأن كفاءة على طريقة عمل الراتتج الكاتأيونات ثنائية التكافؤ اكثر من الكاتأيونات وحيدة التكافؤ . اذلك فان التسرب من المبادل الكاتأيوني سيكون من الصوديوم والبوتاسيوم وحيد التكافؤ أكثر من الكالسيوم والمغنسيوم ثنائي التكافؤ . زيادة تركيز الصوديوم في الكاتأيونات الكابونات بمستوى الأملاح الكلية للمدابسة والقلوية (أيونات الكربونسات الكربونسات تسرب الكاتأيونات) . المياه ذات التركيز المعالي من الأملاح الكلية المذابة تعمل على زيدادة شرب عند ثبات ظروف التنشيط بينما وجود القلوية في المياه يؤدي السسى خفسض التسرب عند ثبات ظروف التنشيط بينما وجود القلوية في المياه يؤدي السسى خفسض لتسرب الكاتأيونات .

بالنسبة لمياه معينة فان التسرب من المبادل الكاتأيوني بتأثر بمستوى تركسيز حامضي التتشيط وطريقة التتشيط عند التدفق السفلي لحامض التتشيط ، قمة الطبقسة تتحول تماما إلى شكل الهيدروجين أكثر من القاع . لذلك ، عند عدم استخدام كميسة كبيرة من الحامض فان قاع الطبقة سوف يحتوى على كمية من الصوديسوم . أتساء الدورة التآلية ، فان الكاتأيونات تتبادل مع الهيدروجين في أعسلا الطبقة . أيونسات الهيدروجين هذه عندنذ تتبادل مع الصوديوم في قاع الطبقة ، وهذا يؤدي إلى التسوب في المياه المنتجة .

راتنجات الكاتايون : Cation Resins

كل نظم إز الله الملوحة تقريبا تستخدم أحد أنواع راتنجات الكاتسأيون شديدة الحموضة . يتوقف نوع الراتنج المستخدم على تصميم الوحدة وحالة المياه المعالجة . في ظروف الأكسدة المالية العدوانية ينصح باستخدام رانتج كاتسايوني مثقب (Macroporous) عالى الثبات . رغم ان طاقته اقل من النوع العيلاتيني (Gelcation) إلا

ع ۾ الفصل الثاني

أن النوع الأول مقاوم للتحلل وله أداء جيد في الحالة المختلطة (Mixed Bed) . تنشيط الكاتابون: (Cation Regeneration)

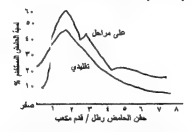
عند استنفاذ الراتنج بستخدم للحامض التحويله إلى الشكل الهيدروجيني المدورة استفاذ ثانية . طاقة الأداء للراتنج شديدة الحموضة تتوقف علمى مستوى التنشيط المستخدم . المنتشيط يستخدم مصدر لأيون الهيدروجين . حيمة تستخدم أحماض الكبريتيك ، الهيروكلوريك يوفر طاقمة الكبريتيك ، الهيروكلوريك يوفر طاقمة الكبريتيك عند التركيز الت المتساوية . نظر الأن الراتتج شديد الحموضة ، فإن الحامض لا يستغذ تماما ، ولهذا فإن السائل بعد التتشيط يحتوى على حامض لم يتفاعل . في بعض الحالات يمكن إعادة استخدام هذا السائل المحتوى على الحامض وتدويره . المنتشيط بالحامض ، يلزم أن يؤخذ في الاعتبار عدة متغيرات وهي اختيار الحامض ، تركيزه ، الجرعة ، معدل المتدفق ، اتجاه التدفق ، وزمسن المكث . اختيار الحامض يترقف على توفره واعتبارات القتصادية . الحامض الأكمش استخداما هو حامض الكبريتيك وحامض الهيدروكلوريك وقد يستخدم حامض الكبريتيك وحامض الهيدروكلوريك وقد يستخدم حامض الكبريتيك وحامض الهيدروكلوريك وقد يستخدم حامض الكبريتيك وحامض الهيدروكلوريك يلزم أن يؤخذ في الاعتبارات

يبدو أن استخدام حامض الكبريتيك مفضل على المسسطح . مسعر حسامض الكبريتيك هو نصف حامض الهبدوكلوريك ، حامض الكبريتيك يحقق وفسر فسي التشيط . تتشيط راتنج الكاتأيون يشمل كلا من التبادل الأحادي - الأحادي (١٩٥٠ ، ١٩٠ و الأحادى - الأتائي (++ ، ١٩٥٠) . المحصول على أقصى كفاءة فان تركيز الحامض لا يقل عن ٤-٥٠ . باستخدام حامض الكبريتيك تتكون كبريتات الكالسيوم القليلة الإذابة في الماء ، والتي قد ترسب في طبقة المراتنج . وقد تتسرب إلى الخسارج فسي دورة الاستفاذ التالية (Erhaustion Sycle) . ولهذا السبب فان التتشيط بحسامض الكسبريتيك منخفض التركيز عند معدل تدفق معين يكون هو الاختيار المناسب . عملية التتشيط نكون حسامض الهيدروكلوريك .

التنشيط باستخدام حامض الكبريتيك يكون مؤثر جدا في حالة زيادة تركيز

المنشط بالتدريج إما باستمرار أو بالتدريج . طريقة التنفيذ هذه توفر اكبر زمن تلامس بينما تمنع ترسيب كبرينات الكالسيوم . بهذه الطريقة فان الجرعة تتخفض إلى أدناهما متوازية مع طاقة التبادل ونوعية المياه المطلوبة . معدل تدفق التشيط يتم التحكم فيه بتركيز الحامض والكالسيوم في الطبقة الممستفذة اراتتج الكاتأيون .

في كثير من الوحدات استخدم حامض كبريتيك مخفصف (١-٣%) التتشيط بمعدل تدفق عالي لتجنب مشاكل الترسيب . توفر هذه الطريقة بساطة فسي التصميم وتتصف بقصر زمن التنشيط . مقارنة بهذه الطريقة ، فأن طريقسة المراحسل (Step المستفلك كمية حامض كبيرة وتعطى طاقة عالية شكل (٢/٦) . استخدام الحامض بهذه الطريقة بعطى تحسن في تكاليف التشغيل .



شكل (٢/٦) استخدام الحامض على مراحل ، وتقتية التنشيط التقليدي

نظرا لعدم وجود تكون لأملاح الكلوريد من الكاتأيونات الموجودة عادة فـــي المياه ، فان حامض الهيدروكلوريك يمكن استخدامه في أي تركيز وعنــد أي معـدل تنفق الذي يحقق أقصى إزالة الكاتأيون لكل رطل من المنشط . بالإضافة إلى أن إعادة استخدام أو تدوير جزء من محلول المنشط يوفر كفاءة طاقة عالية ونوعية مياه جيدة . يمكن تتفيذ التدوير للحامض ببساطة شديدة بجمع حجم المسائل بعد التشــيط لإعـادة الاستخدام . بعد الفسيل العكسي يتكون التشيط من إضافة للحامض المستخدم ، إضافة لحامض حديد ، ناتج الفسيل . التدوير مفيد في حالة جرعة ٤ رطــل مــن حــامض

الفصل الثاني

الهيدروكلوريك ١٠٠% على القدم المكعب. . استعادة ٣٠-٥٠% من الحامض المستخدم مفيد اقتصاديا عند ممتويات التنشيط زيادة عن ٤ رطل/القدم المكعب.

تركيز حامض الهيدروكلوريك المستخدم قد يختلف طبقا الكاتأبونات الموجودة في طبقة المبادل المستفدة . في حالة أن الصوديوم هو المكون الأكثر ، يستخدم تركيز منخفض المحامض أي 3-0% حامض هيدروكلوريك . أما عندما يكسون الكالسيوم والمغنسيوم هو الأكثر وجودا عندئذ يستخدم حامض الهيدروكلوريك بتركيز -1%. لنلك عند وجود عسر عالمي والمحصول على كفاءة عالية عندئذ يكون تركيز حسامض الهيدروكلوريك المستخدم 1% كما يزداد زمن الالتصاق ما أمكن ذلك . وعموما عند نتاول كل الاعتبارات يكون حامض السهيدروكلوريك هسو المفضل عسن حسامض الكبريتيك.

طرق كاتايونية أخرى : Other Cation Methods

يستخدم التدفق العلوي لتنشيط الراتنج الكاتأبوني في حالة التسسرب العالي المصوديوم أو في حالة التأكد من خفض تسرب الصوديوم ، وذلك لأن إضافة الحامض عند قاع طبقة الراتنج يؤكد تمام تتشيطها . بهذا يخفض تمسسرب المصوديوم لأن أي صوديوم لم يتم إز الته يحجز في المنطقة العليا من الطبقة شم يحسدث التبادل مصع الهيدروجين في المنطقة السفلي في الدورات التالية . طرق التتشيط بالاتجاء المعاكس التدفق تسبب التمدد الكافي لطبقة الراتنج بما يساعد على الالتصاق ما بيسن الراتنسج والحامض . هذا يقلل من استخدام الحامض وكذلك يقلل من طاقسة التشميل . هذا بالإضافة إلى توفر معدات خاصة وطرق تشغيل نعمل على خفض تمدد طبقة الراتنج.

توجد تصميمات مختلفة لمعدات إز الله الملوحة بالتبادل الأيوني . استخدام نظم الكاتأيوني المتعددة يعمل على تحسن نوعية المياه ، وباستخدام طبقسات الكاتسأيون المختلطة يعطي افضل نوعية المياه المنتجة . استخدام راتتج مبادل كاتأيوني ضعيف الحموضة يوفر اقتصاديات في التشغيل في كثير من تطبيقات معالجة الميساه . هذه الراتجات توفر كفاءة جيدة ، وهي تستخدم على التوالي مع المبادلات شديدة الحموضة وفي بعض الحالات في طبقات مفردة من راتتجسات شديدة الحموضة ، ضعيفة

الحموضية.

دورة الراتنج لآن أيون الهيدروكسيد : Anion Resin – Hydroxide Cycle

في كثير من نظم إزالة الملوحة (Demineralizer Systems) يكون أداء دورة الكاتأبون الذي يحدد النوعية النهائية المياه . تسرب الصوديوم من نظـــام الكاتــأيون للوحدة التي تعمل بطبقتين (2-bed) يقال من نوعية المياه حتى في حالة الأداء الجرــــد لوحدة الآن أيون . لذا ، يلزم الاهتمام بوحدة الكاتأيون لخفض التسرب . ولكن أداء دورة الآن أيون ليست أقل أهمية في عملية إز الة الملوحة . في الواقع فإن اقتصاديسات حامض الكبريتيك المستخدم لتتشيط زيوليت الكاتأيون) هذا بالإضافة إلى أن راتنجات الآن أيون أقل ثباتا من راتنجات الكاتأيون . هذا بالإضافة رغم أن تسرب الكاتسابون يؤثر بوضوح على التوصيل الكهربي للمياه المنتجة (وهو القياس المستخدم على نطاق واسع لمدى تنقية المياه) فإن تسرب كمية صغيرة من السيليكا من وحسدة الآن أيسون يمكن أن يسبب مشاكل حادة ، المحتوى من السيليكا يمكن تقدير ه بالتوصيل الكهربي . من الأهمية كذلك بالنسبة لدورة الآن أبون هو احتمال التر اكمات العضبوبة على الراتتج . وإذا فانه بلزم التحكم في أداء دورة الآن أيون لتأكيد إنتاج مياه ذات نوعية عالية . في دورة الكاتأبون يتم تبادل الكاتأبون بأبونات الهيدروجين ، وبهذا ينتـــج الحـامض المقابل . مهمة دورة الآن أيون هو إزالة الحموضة والحصول على مياه خاليــة مــن الأملاح ،

اختيار راتنج الآن أيون: Choosing the anion Resin System

يستخدم في عمليات إز الة الماوحـــة راتنجـات الآن أيــون شــديد القلويــة و الراننجات قليلة القلوية . الراننجات شديدة القلوية قادرة على خفض كل الأحمـــاض الشديدة والضعيفة في المياه التي عولجت بالكاتأبون .

نظرا لأن أيونات الهيدروكسيد المنطلقة يتم تعادلها بواسطة الأحماض ، لذلك لا يحدث تسرب للحامض ، وحتى أن السوليكا وثاني أكسيد الكربون يتم خفضهما إلى مستويات منخفضة جدا . تتشيط الرانتجات شديدة القلوية هو مجرد الآن أبونات التسى

تم استبدالها بأن أبونات الهيدروكسيد من مصدر قلوي . للراتنجات شديدة القلوبة تتحالل شدة ولا تشكل كفاءة عالية لأبونات الهيدروكسيد . التشيط ممكن فقسط فسي حالسة استخدام تركيز عالى من الصودا الكاوية بما يعطى قوة دافعة لدفع الراتنج إلى شسكل الهيدروكسيد . لذلك فان التشيط للراتنج شديد القلوية لا يكون بكفاءة تامة ، حيث جزء من الصودا الكاوية الغير متعادلة في الصرف للمنشط .

الراتتجات ضعيفة القلوية تزيل الأحماض القوية مثل حامض السهدر وكلوريك والكبريتيك ولكنها لا تمتص الأحماض الضعيفة مثل حامض الكربونيك (H2Co₂) ، الراتتجات ضعيفة القلوية تملك مثل القلويات العضوية الضعيفة مثل الانيلين . راتتج القلوي الضعيف ليس لديه شكل الهيدر وكميد كما في حالة الراتتج شديد القلوية ، لذلك فان الذي يمتص هو كل جزئ الحامض وليس الأيون المحدد . لكون الراتتج ضعيف القلوية فان تفاعلاته في طبيعتها حامضية - قلوية وتستمر حتى الاكتمال . لذلك فان التشيط القلوي يتطلب فقط معادلة الحامض الممتص وليس لتوفير أيون الهيدر وكميد لإعادة التبادل نتيجة لذلك ، يمكن استخدام مواد ضعيفة القلوية . هذا بالإضافة المحافظ مثل النشادر أو كربونات الصوديوم وهي منخفضة التكاليف . هذا بالإضافة . في أن الراتتجات ضعيفة القلوية يمكنها الاستفادة بحوالي ٥٨٠ من المادة المستخدمة عكس ما هو ٤٤ % المراتبح شديد القلوية .

ويضاف إلى ذلك أن مميزات الرائتجات ضعيفة القلوية هو طاقــة التشــغيل المالية بالنسبة للأحماض القلوية . فمثلا ، عند معالجة نفس التنفق الأحماض قوية عند معالجة نفس التنفق الأحماض قوية عند معادلات تتشيط متساوية (٥ رطل/القدم المكعب) ، فان رائتجات آن أيونات القلسوي القوى تعطي طاقة تشغيل حوالي ١٥ كجم/القدم المكعبب بينما رائتجات القلسوي الصعيف تعطي ٣٠ كجم/القدم المكعب . وبذلك يكون استخدام رائتجات ضعيفة القلوية القصادي إلى حد كبير .

عندما يكون إزالة السوليكا وثاني أكسيد الكربون ليــس ضروريـا ، يمكــن استخدام راتنج ضعيف القلوية في وحدة إزالة ملوحة مبسطة ذات الطبقتين . مثال،على حالة المياه شديدة الحموضة (لإزالة لأي من السوليكا أوثاني أكسيد الكربـــون) يمكــن الحصول على مياه ذات مقاومة ٢-١ ميجا أوم (La Megaohms) وذلك باستخدام نظام كاتأبون شديد - آن أبون ضعيف . في حالة ضرورة إز الة ثاني أكسيد الكربون يمكن استخدام جهاز إز الة الغازات (Degasi fier) للحصول على مياه ذلت نوعية حوالملل جزء في الملبون. هذا الربط ما بين إز الة الأبونات بالكاتأبونات القلوب الآن أيلون الضعيف يعتبر مثالى في كثير من العمليات الصناعية . أي تسرب للصوديلوم مسن المبادل الكاتأبوني بحدث كماح (كلوريد الصوديوم كمثال) في المياه المنتجة .

عندما يكون المطلوب هو إز الة السيليكا و أو الإز الة الكاملة الشاني أكسيد الكربون فانه يجب استخدام راتتج شديد القلوبة ، النظام المتبع هو كاتأبون قسوي – آن أيون قوي ، ولكن من الناحية الاقتصادية عندما يكون مطلوب مياه ذات حموضة يمكن تقديرها ، يمكن استخدام راتتج ضعيف القلوبة – راتتنج شديد القلوبة معا ، هذا الراتتج ضعيف القلوبة يعمل على امتصاص الأحماض المعدنية الحرة مع الراتتج شديد القلوبة الذي يقوم بحجز السيليكا وثاني أكسيد الكربون ، أي تسرب الصوديوم يحدث يكون في شكل قلوي ، يمكن استخدام صرف القلوي من الراتتج شديد القلوبة كراتتج ضعيــف القلوبة بما يحسن من الكفاءة الكابة .

وبهدف التطوير من الناحية الاقتصادية ، تستخدم طبقات من الرانتجات القلوية القوية وللصنعيفة ، حيث توضع طبقة الرائتج ضعيف القلوية على قمة طبقة الرائتسج شديد القلوية التي في القاع . دورة العمل تكون بالتدفق السفلي لزيادة الكفاءة .

إزالة ثاني أكسيد الكربون ؛ Carbon Dioxide Removal

أيونات الكربونات والبيكربونات توجد عادة في مصادر المياه وهذه تعسرف بالقلوية . عند التمرير خلال دورة الكاتأيون تتحول القلوية إلى حامض الكربونيك . في حالة الحاجة إلى مياه خالية من هذا الحامض توجد طريقتيسن وهمسا الميكانيكية والتبادل براتتج شديد القلوية . يفضل عادة الطريقة الميكانيكية الإزالة الغسازات عسن التبادل بالقلوي القوي وذلك من الناحية الاقتصادية وخاصة في حالة الرغبة في إزالسة كميات كبيرة من ثاني أكسيد الكربون عد المنبقى من ثاني أكسيد الكربون بعد المعالجة الميكانيكية في حدود بعض الأجزاء في المليون ، والتي يمكن خفضها باستخدام المبادل

الفصل الثاني

القاعدي القوي . تستخدم الطريقة الميكانيكية لإزالة ثاني لكميد الكربسون بعسد دورة الكاتأبون . في حالة وضعها قبل راتتج ضعيف القلوية ، يمكن الحصول على أقصسى إزالة لثاني لكميد الكربون ولكن يجب ان تكون المعدات مقاومة للأحماض . كما يمكن كذلك وضعها بعد وحدة القلوى الضعيف .

إزالة السيليكا : Silica Removal

توجد السيليكا عادة في مصادر المياه عند أقصى مستويات بعدة أجسزاء فسي المليون ، ولكن إز التها تماما يعتبر أساسي في بعض التطبيقات مثسل الفلايسات ذات الضغط العالي. عند المرور خلال وحدة الكاتأيون ، تتحول السسيليكا إلسي حسامض السيليسيك (HySiO2) . هذا الحامض الضعيف جدا يحجز بواسطة الراتتجسات شديدة القلوية . نظرا الأنه أضعف حامض من بين الأيونات الممتزه ، يحدث اختراق المسليكا قبل الأيونات الأخرى . يجب الحرص عند إزالة السيليكا حيث الطريقة الغير صحيحة يمكن أن تؤدي إلى تسرب مشاكل السيليكا .

نظرا لتراكم السيليكا وتستمر (Ages) في الراتتج الآن أيوني ، فإنها يمكن أن تتبلمر خلال مكونات البوليمر للراتتج . لذلك ، عند التنشيط باستخدام الصودا الكاوية ، ليس بالضرورة فقط تحقيق تبادل الأيونات ولكن إذابة السيليكا التي تبلمرت كذلك . يلزم استخدام الصودا الكاوية الساخنة للمساعدة في عملية الإذابة . عند الإزالة التامية للسيليكا عند المتشيط ، تتخفض إلى حد كبير مشاكل التسرب .

٤ - التطبيق التكنولوجي لمعالجة مياه التغذية للفلايات : شكل (٢/٧) ، (٨/٨)

Applied Technology-Boiler Feed water Treatment-

معالجة مياه التغذية للغلايات يقصد بها منع النرسبات (Scale) وتكون الرواسب (Sludge depositions) ، والتآكل ، الحمل البخار (اللماء أو الغازات) (Carry over) .

تكون الترسيبات في الغلاية :

تعتبر المعالجة لمياه التغذية للغلاية أساسية للأداء الجيد للغلاية ، نسواء كسانت ذات التصميم بماسورة اللهب أو بماسورة المياه . نظهر أهمية معالجة المياه مع تفسهم كيفية تكون الترسيبات في الغلاية وماذا يحدث عند تكونها .

عند درجات الحرارة السائدة في غلاية البخار ، تتكون الترسيبات من كل مين عسر الكربونات والغير كربونات . تحلل عسر الكربونات للكالسيوم والمغنسيوم موضح في المعادلات الآتية :

Ca
$$(HCO_3)_2$$
 — CaCO₃ + H_2O + CO₂
Mg $(HCO_3)_2$ — MgCO₃ + H_2O + CO₂
MgCO₃ + H_2O — Mg $(OH)_2$ + CO₂

ينطلق ثاني أكسيد الكربون مع البخّار بينما كربونات الكالمنيوم والمغنسيوم وايدروكسيد المغنسيوم ترسب كترسيبات (Scales) .

في حالة الضغط العالي ودرجة الحرارة المرتفعة ، تتخفض إذابة كربونات الكالسيوم والمغنسيوم وايدروكسيد المغنسيوم . فمثلا ، عند ضغط ٢١٠ رطل / بوصة مربعة والمغنسيوم وايدروكسيد المغنسيوم أي ودرجة حرارة ٣٩٣ فهرنهيت (٣٠٠م) ، تكون إذابة كربونات الكالسيوم ألا من وحزء في المليون ككربونات كالسيوم ألدروكسيد المغنسيوم اكثر قليلا عن واحد جزء في المليون . كبريتات الكالسيوم الملح الوحيد السذي يكسون ترسيبات من بين أملاح عسر الغير كربونات ، يتبع نفس النظام في الإذابة . فعند ضغط ٣٢٢ رطل /البوصة المربعة (٣٢٦ كجم/سم٢) تكون إذابته مكافئة الأربعيسن جزء في المليون كربونات كالسيوم .

تحدث الترسيبات (scales) عندما تتحول هذه الأملاح من المحلسول المشبع محليا إلى بلورات . تكون مياه التفذية طبقة رقيقة على طول أسطح الماسورة وتصبح مشبعة ، وخاصة في حالة تحرك المياه بصرعة بطيئة . بالتالي فسان إذابة أمسلاح الكالسيوم والمغنسيوم تزداد أو لا في هذه الطبقة الرقيقة ، والنتيجة هو بلورات الراسب على سطح التسخين مباشرة ، حتى في حالة زيادة إذابة الأملاح المكونة للترسيبات في مياه الغلاية نفسه .

في حالة الغلاية ذات ماسورة اللهب ، تكون الغازات الساخنة نتيجة الاحــتراق داخل المواسير ، بينما مياه الغلاية وترسيب الترســـيبات علـــى الســـطح الخـــارجي للماسورة . في حالة الغلاية ذات ماسورة المياه تكون الترسيبات داخل المواسير . الترسيبات تشكل مشكلة في تشغيل الغلاية نظرا لما لها من قدرة توصيل منخفضة . فهي تعمل كطبقة رقيقة مؤثرة في العزل عبر ممر الانتقال الحراري مــن الفـازات الساخنة إلى مياه الغلاية . مع زيادة تكون الترسيبات يزداد تأثير العزل العرارى . في الساخنة إلى مياه الغلاية . مع زيادة تكون الترسيبات يزداد تأثير العزل العرادة عـن الزيادة عـن درجة حرارة المعدن الأمنة . وهذا الارتفاع في درجة حرارة يسبب تلف الماسورة . هذا بجانب الخفض في الكفاءة الكلية للغلاية نظرا الأن الترسيبات تعمل على خفــض الانتقال الحرارى بنسبة ١-١٢ % . ممك الترسيبات ١/٨ بوصة (٣ مليمتر) يمكـن ان بتسب في فقد لكفاءة الغلاية بنسبة ٢-٣٠ % .

المصدر الآخر الترسيبات الغلاية هو السيليكا ، حيث توصيلها الحسرارى منخفض جدا بما يحدث تلف الماسورة حتى في حالة السمك الصغير جدا ، ولكن في حالة الغلابات ذات الضغط المنخفض والمتوسط ، يمكن عادة تجنب السيليكا الصلبة الرجاجية وذلك بالمحافظة على النسبة الملائمة القلوية والسيليكا ، بما يجعل السيليكا في المحلول ولا ترسب .

الإجراءات الوقائية : Preventive Measures

يمكن تجنب تكوين الترسيبات بإزالة أو خفض الكالسيوم والمعنسسيوم قبل وصول مياه التغذية إلى الفلاية وصول مياه الفلاية وصول مياه الفلاية مثل الفوسفات ، أو مواد عضوية أو هلامية .. الخ(Phosphates , Organics , Colloids) وهذه هي المعالجة حيث العسر المسبب للترسيبات يتحول إلى رواسب عالقة (Sludge) وهذه هي المعالجة الداخلية .

إزالة العسر بالتبادل الأيوني : Ion Exchange Softening

في حالة الفلايات ذات الضغط المنخفض تتم عملية لإرالة العسر عادة الميساه تغذية الغلاية بالتبادل المكاتأيوني الصوديووم (Sodoim Cation Exchange) . المديزة الرئيسية لهذه الطريقة هي الإرالة المكاملة للكالسيوم والمغنسيوم بالإضافة إلى سهولة التشغيل . أملاح الصوديوم المنتبوم والسهذا

ينخفض إلى ادني حد حدوث الترسيبات . ولكن الشيء الذي لا يمكن أن يؤديه إز الــــة العسر هو الخفض القلوية لمحتوى المياه من الأملاح الكلية والذي يكون من ضروري أحيانا للأداء الجيد للغلاية .

في حالة الرغبة في خفض القلوية يمكن استخدام الآتي :

- المتعادل الجزئي (Partianal Neutralization) للقلوية للمياه التي أزيـــل عمــرها بحامض .
 - عملية متسلسلة من تبادل كاتأيون الصوديوم وأن أيون الكلوريد .
- المعالجة الجزئية (لجزء من التدفق) بتبادل كاتأبوني الهيدروجيني بالصوديوم.
 الطريقة الثالثة هي التي تعمل على خفض المحتوى الكلي من الأملاح الصلبة
 مقابل الخفض في القلوية .

مركبات الغلاية : Boiler Compounds

يستخدم كثيرا من مركبات للغلابة للمعالجة الدلخلية . من بيسن هدذه المركبات الصودا للكاوية ، الفوسفات (Phosphates) وأنواع مختلفة من المواد العضوية والتسمي بعمل كمواد هلامية نشطة (Reactive Colloids) . وعموما يمكن تقسيم أداء مركبات الغلاية إلى قسمين .

- خفض العسر بالأداء الكيميائي ، حيث المستخدم عادة في ذلك هـو فوسـهات
 الصوديوم . عند دخول أي من أملاح الفوسفات إلى الغلاية فإنــها تتحــول إلــى
 الفوسفات ثلاثي الصوديوم (Trisoduim phosphate) ، كراسب في حالــة زغيــات
 عالقة . أملاح المغنميوم ترسب بواسطة القاويــة (Caustic Alkaliity) فــي شــكل
 ايدروكسيد المغنميوم الغير مذاب .
- الأداء الميكانيكي يمنع الترسيبات العالقة (Sludge) بهدف تغطية الترسيبات لمنسع التصاقها مع بعضها البعض. بمجرد تكون هذه الترسيبات فإنها يجب أن تظلل سائلة نظرا الأن كلا من الفومفات ثلاثها الكالمسيوم وايدروكمسيد المغنسيوم (Tricalcuim phos phate & Magnesuim Hydroxide). يمكن كذلك أن تلتمسق بسطح التسخين. توجد بعض المواد العضوية المختارة المحافظة على هذه الحالة

219...3

حتى في حالة المعالجة الخارجية لمياه التغذية الغلاية فإنها تقطل ب معالجة داخلية لإزالة العسر المتبقى ، السيليكا ، الأكسجين ، والملوثات الأخرى .

تنفذ المعالجة الداخلية فقط عادة عند عمل الفلايات عند الضغط المنخفض أو عندما تكون مياه التغذية المفلاية من تكثيف البخار . الفلايات التي تعمـــل بالضغط المتوسط أو المرتفع تحتاج إلى معالجة مزدوجة .

الصرف (Blow down) :

نظرا لأن كل المواد الصلبة المذابة أو العالقة التي تدخل أو ترسب في الغلاية تظل في المواسير أو جسم الغلاية ، ومع استمرار الإضافة أو التعويض يزداد التركيز . هذا التركيز يستمر إلى الحد الذي يكون فيه أداء الغلاية غير مرضي أي النقطة الذي يحدث عندها حمل لمادة المياه أو المواد الصلبة (Priming and Foaming) . حمل المباه مع البخار إلى الخارج يسمى (Priming) ، أما عمل الفقاعات إلى الخارج فيهو والرطوبة في البخار . التركيز النوعي الذي عنده يحدث هذا يختلف طبقا لكمية ونوع المواد الصلبة المذابة ووجود وعدم وجود المواد العالقة .

الجدول (٢/١) يوضح الحدود الموصى بها بواسطة رابطة صناع الفلايسات الأمريكية بالنسبة لضغط التشغيل التأكيد الحصول نوعية جيدة مسن البخسار . مسن الواضح أنه مع زيادة ضغط التشغيل المفلاية ، تزداد الحاجة إلى إزالة المواد الصلبسة الكلية في مياه التغذية لتحقيق اقتصاديات التشغيل . بالنسبة للغلايات التي تعمل بضغط يزيد عن ٢٠٠ رطل/البوصة المربع (٤٢ كجم/سم) فانه يلزم الإزالة الكاملة للأملاح من مياه التغذية المغلايات .

جدول (٢/١) حدود التركيز لمواه الفلاية الموصى بها بالنسبة لضغط انتشفيل لتلكيد الحصول على بخار بند عة حدة

ئىرىق بىيە.								
		القاوية الكلية			ضغط التشغيل			
السليكا ، جزء فــى المايــون مقيمة SiO ₂	المبواد المطبعة العالقة جزء في العليون	جزء في المليون كربوتات	بجمالی المسسواد الصلیة جزء فی العلیون	کچم/سم۲	رطل/پوصة مربع			
		الكالسيوم						
170	۲	٧٠٠	ro.,		مبقر-۳۰۰			
4+	Yo.	7	٣٠٠٠	_	£0. T. 1			
٥.	10.	۵.,	Y0		T £01			
ro	1	ž v v	****		Y0. 1.1			
٧.	3+	T	10	-	9 701			
A	£.	Y0.	170.	~	1 9 - 1			
٧,٥	٧.	٧	1	-	10 11			
Y,+	1.	10.	٧0.	-	7 1 0 . 1			
.,0	0	1	0	-	اکثر من ۲۰۰۵			

من الواضح انه مع زيادة الضغط انتشغيل الفلاية بلزم إزالة إضافيسة للمسواد الصلبة المذابة في مياه التغذية وذلك للتشغيل الاقتصادي . بالنسبة للفلايات التي تعمل بضغط اكثر من ٦٠٠ رطل /البوصة المربعة (٤٢ كجم/سم) يلزم الإزالسة الكاملة لمياه التغذية .

الطريقة المستخدمة عادة لخفض العسر وخفض القاوية هو الربط بين التبدادل الكاتأبوني للهيدروجين مع (١) التعادل بقاوي ، (٢) التعادل بمياه خام أو (٣) الخلسط مع المياه الناتجة من التبادل لأبون الصوديوم . هذه الطرق تمكن من الحصول علسي مياه تغذية ذات درجات مختلفة من العسر وأي قلوية مطلوبة محددة مسبقا . هذه المعليات لها المرونة الكافية لتتاسب معظم الغلايات ذات الضغط المتوسط .

- معالجة للياه بتبادل كاتايون الهيدروجين : Treatment of Hydrogen Cation

أمياه المنتجة بتبادل كاتأبون الهيدروجين تحتوى على كميات مختلفة من ثـ الني أكسيد الكربون ، حامض الكبريتيك ، حامض النيتريك ، حامض الحيدروكلوريك . الكربون ، حامض الكبريتيك ، حامض النيتريك ، حامض التخلص من ثاني أكسيد الكربون في جهاز إز الله الفـ إز ات المعادلية إلا أن حامض الكبريتيك وحامض الهيدروكلوريك لا يز الا بهذه الطريقة . يلزم معادلة هذه الأحماض لتجنب تأكل المعدن في وحدة المعالجة بفعل الحامض . كلا من حامض الكبريتيك ، الهيدروكلوريك ، النيتريك يمكن إز التهم بالتبادل الآن أبوني وبذلك تحددث إز اله لماوحة المياه أو التعادل مع قلوي من المياه المنتجة من مبادل كاتأبون الصوديوم أو في بعض الحالات بالمياه التي لم تعالج (Raw Water) .

- عملية تبادل كاتايون الهيدروجين زائد الصودا الكاوية : The Hydrogen Cation Exchange Plus Caustie Soda:

في هذه الطريقة تشمل العمليات وحدات تبادل ، وحدة لز الة الغسازات ، التغذيسة بالصودا الكاوية . الحامض الناتج من المبادل يمر خلال وحدة لز الة الغازات لإز السة ثاني أكسيد الكربون . يتم خلط الصودا الكاوية مع المياه الخارجة من جسهاز إز السة الغازات لمعادلة أحماض الكبريتيك و الهيدروكلوريك والنيتريك . طريقة التعادل هسذه تستخدم للمياه ذات التركيز المنخفض المكبريتات و الكلوريدات والنسترات . حيست التركيزات العالية لهذه الآن أيونات يستهلك كمية كبيرة من الصودا الكاويسة وبذلك تصدح العملية غير القصادية .

طريقة خلط للمياه الناتجة من دورة تبادل الهيدروجين مع أي من المياه اليمسر
 بتبادل الصوديوم أو المياه الخام هي عادة المفضلة .

في أي من هاتين الطريقتين فان كمية المواه التي يتم خلطها تحسب على أساس القلوية النهائية المطلوبة . معدل التدفق المطلوب يساوي لجمالي معدل التدفيق بعد الخلط ونسبة هذه التدفق الكلي الذي يلزم معالجته في مبادل السهيدروجين الكاتسأيوني يمكن حسابها بالمعادلة الآتية :

$$\%HR = 100 \times \frac{A \quad B}{A + C \quad D}$$

حيث :

HR % = نسبة الماء المطلوب معالجتها في وحدة الهيدروجين.

A = القاوية الكاية للمياه الخام مقيمة ككربونات كالسيوم.

B = القاوية المطلوبة في المياه المخاوطة مقيمة ككربونات كالسيوم.

تا الحموضة النظرية للمياه الخام (إجمالي أيونات الكلوريد ، الكربينات ،
 النثر ات مقيمة معا ككر يونات كالسيوم) .

التسرب الكاتأيوني من وحدة تبادل الهيدروجين .

- عملية تبادل كاتأبون الهيدروجين زائد للياه الخام:

- The Hydrogen Cation Exchange Plus raw Water Process:

في الحالات المطلوب فيها خفض القلوية إلى مستوى معين وكذلك الإزالسة الجزئية (وليست الكلية) للعسر ، فان المياه المنتجة من مبادل كاتسأبون السهيدروجين تخلط مع كمية كافية من المياه (الغير معالجة) ليمكن القلوية البيكربونات الموجودة بها معادلة الحموضة وتوفير الزيادة المطلوبة في القلوية . يمرر المخلوط عندند خلال جهاز إز الة الفازات (Degasifier) ، المياه الغير معالجة يتم خلطها مع المياه المنتجسة من مبادل كاتأبون الهيدروجين قبل جهاز إز الة الغازات وذلك لخفض شاني اكمسيد الكربون الناتج عن التمادل وكذلك الناتج عن تبادل كاتأبون السهيدروجين إلى المحدد المقرر النجاوز .

رغم أن استخدام هذه الطريقة محدود إلا أنها استخدمت فــــي بعــض التطبيقـات الصناعية حيث المياه الغير معالجة تحتوى على بيكربونات صوديوم بنسبة مرتفعــــة وعسر منخفض جدا .

- عملية تبادل كاتأيون الصوديوم والهيدروجين:

تنظيم المعالجة في هذه العملية ينكون مسن (١) وحدات تبسادل كاتسأيون الهيدروجين (٢) وحدات تبادل أيون الصوديوم ، (٣) جهاز إزالة الغازات ، كما فسي حالة التعادل بالمياه الغير معالجة يستخدم جهاز إزالة الغازات لإزالة الكربونات مسن

المياه الذي تعادلت . المخلوط من تبادل كاتأيون الهيدروجين وتبادل أيون الصوديـــوم من جهاز إز الة العسر يتم إز الة الكربونات منه (Decarbonated) بإز الة ثـــاني أكســيد الكربون الذي تكون أثناء عملية التعادل (Neutraliztion) والناتج عـــن عمليــة تبــادل كاتأيون الهيدروجين . باستخدام المياه المزال عسرها لمعادلة المياه المنتجة من تبــادل كاتأيون الهيدروجين يوفر خليط نهائي من المياه ليس فقط منخفض القلوية ولكن كذلك تام إز الة العسر .

تدفق المياه من كل وحدات التبادل يتم ضبطه ليكون المحتوى من بيكربونات الصوديوم كافي لمعادلة الحموضة لتدفقات المياه من وحدات تبادل كاتبأبون الهيدروجين. وكذلك توفير الزيادة المطلوبة من القلوية ، نسبة المياه اللازم معالجتها في وحدات الهيدروجين يمكن حسابها باستغدام المعادلة السابقة .

التآكل : Corrosion

إجراءات منع التآكل : تظل المحافظة على مراه التغذية الفلايات في الحالسة القلويسة وذلك لمنع حدوث التآكل الحامضي . ثاني أكسيد الكربون والأكسجين يمكن إز التهم باستخدام سخانات إز الة الهواء (Dearating heatars) ونظم تبادل أبونسي خاصة . ولتأكيد الحماية الكاملة من التساكل يستخدم كسيريتيد الصوديسوم أو الهيدر ازين (Soduim Sulphite or Hydrazine) عادة وذلك مع استخدام سخانات إز الة الهواء . يتم الثغذية بهذه الكيماويات في حوض التخزيسن لجهاز إز السة الغاز ات .

خفض القلوية : Deaqlkalizers

تستخدم خفض القلوية أساسا لمياه التغذية للغلايات ذات الضغط المتومسط والضغط المنخفض . الهدف الرئيسي هو خفض ثاني أكسيد الكربون في البخار والذي هو السبب الرئيسي لتآكل خطوط مواسير التغذية بمياه البخار المكثف

الفصل الثالئ

نظرا لأن معظم الغلايات مزودة بسخانات إزالة الهواء والتسي تزيسل شاني أكسيد الكربون ، إلا أن كمية ثاني أكسيد الكربون في البخار يحكمها ثاني أكسيد الكربون الموجود في قلوية الكربونات والبيكربونات والذي يسمى ثاني أكسيد الكربون المتحسد (20) معيث يمكن أن يتكون ثاني أكسيد الكربون نتيجة تحلل قلوية الكربونات والبيكربونات عند درجة حرارة تشغيل الخلاية .

التفاعلات القلوية : Basic Reactions

عند تمرير المياه المحتوية على أيون البيكربونات ((HCO₃) خلال دورة راتنــج الكلوريد الآن أيوني شديد القلوية ، يحدث التفاعل الآتي . حيث قلوية البيكربونات فــي الماء

تستبدل بأبونات الكلوريد وبزا يحدث لزالة للقلوية (dealkalization) . في هـذه العملية كل الآن أبونات عدا لكلوريدات يحدث لها تبادل .

المياه العسر عادة لا تمرر خلال وحدة الآن أيون التي تعمل بدورة الكلوريد ، حيث يمكن أن ترسب في طبقة الراتتج كربونات الكالسيوم أو أيدروكسيد المغنسسيوم . لهذا فان إزالة القلوية بسبقها إزالة العسر بالتبادل بكاتأيون الصوديوم .

- تنشيط وحدة إزالة القلوية : Dealkalizer Regeneration

التقليدي في التنشيط هو بالتبادل الكاتأيون باســـتخدام كلوريـــد الصوديـــوم . التنشيط بنبادل الآن أيون ، حيث التفاعلات كالآتي :

 CO_3^2 ، NO_3 ، SO_4^2 للموضح هو تفاعل HCO_3^- وهو نفسه الذي يحدث لـــ $RNHCO_3$ + NaCl \longrightarrow R_4NCl + NaHCO $_3$

عند التصميم لمملية إزالة القلوبة بستخدم ٣٠٥ رطل من كلوريد الصوديوم/القدم المكسب من الرائتج الآن أيوني شديد القلوية . الطريقة التبادلية للتتشيط هو باستخدام ٣٠٥ رطل من كلوريد الصوديوم زائد ٣٠٥ رطل من الصهودا/القدم المكعب من الرائتج . استخدام الصودا الكاوية زائد الملح لمياه معينة ينتج عنه زيادة طاقة لتبادل . محتوى المياه من ثاني أكميد الكربون يختلف إلى حد ما عند استخدام الصودا الكاوية مقارنة باستخدام كلوريد الصوديوم فقط .

، ١ ١

عند استخدام الملح فقط في التشيط للراتنج ، ييدو أن بعض البيكربونات الذي يحدث لها تبادل بواسطة الراتنج تتحول إلى الكربونات ، وهذا ينتج عنه بعسض مسن ثاني أكسيد الكربون الحر كالأتي :

$$R_4 NHCO_3 + R_4 NCI$$
 $R_4 NHCO_3 + H_2O + CO_2$

ثاني أكسيد الكربون الحر في المياه المنتجة سيكون أعلا منه في المياه قبـــــل المعالجة بالراتنج ببعض أجزاء في المليون نظرا الإضافة ثاني أكسيد الكربون الناتج .

أما عند استخدام الصودا المكاوية بالإضافة إلى الملح في عملية التنشيط ، فانه يتوفر في راتتج الآن لميون مجموعات الكلوريد . يتوفر في راتتج الآن لميون مجموعات الكلوريد . النتيجة في أن أي من ثاني أكمسيد الكربون في المياه الخام بالإضافة إلى ثاني أكمسيد كربون الذي يمكن أن ينطلق من البيكربونات تؤخسن بواسسطة مجموعات تبدادل المهدروكسيد على الراتتج بالمثل لا تسلخذ أي المهدروكسيد على الراتتج بالمثل لا تسلخذ أي من ثاني أكمسيد الكربون هذا . التفاعل التالي يحدث مواء في المياه الخسام او نتيجة تطال البيكربونات .

 $H_2O + CO_2$ \longrightarrow H_2CO_3 $H_2CO_3 + R_4 NOH$ \longrightarrow $R_4 NHCO_3 + H_2O$

مجموعة الهيدروكميد تقوم كذلك بدور في تحديد نوع تمسرب القلوية (Alkalintty Leakage) ولكن ليست الكمية من وحدة الأن أيون . لجمالي التسرب للقلوية هو نفسه سواء استخدام الملح أو الملح والصودا الكاوية . عند استخدام الملح فقط فان كل التسرب من القلوية يكون البيكربونات . أما عند استخدام الملح والصودا الكاويية يكون التسرب خليط من الكربونات و البيكربونات . من المفترض حدوث هذا المخلوط بسبب استبدال بعض مجموعات الهيدروكميد من المراتتج بآن أيونات أخسرى سسواء بيكربونات أو كبريتات ... اللخ كما في حالة لإ الة الملوحة التقليدية . أيون الهيدروكميد الحر هذا يتفاعل بالتالي إما مع ثاني لكميد الكربون أو البيكربونات في الماء مكونسا البيكربونات معظم تلك البيكروينات تؤخذ بواسطة التبادل الأيوني في طبقة الراتسج ،

ولكن بطبيعة الحال البعض يتمرب ويظهر في المنتج النهائي (المياه المعالجة) .

نظرا لأن الكربونات و/لو أيونات الهيدروكسيد يمكن أن تظهر في نظام تبادل الآن لمون ، فان المطلوب هو التغذية فقط بمياه خالية من العسر لجهاز ليزالة القلوبــــة لتجنب أي احتمال الترسيبات كربونات الكالمسيوم أو هيدروكسيد المغنسيوم .

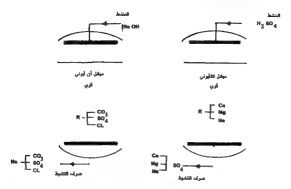
نوعية للياه للعالجة بجهاز إزالة القلوية : Deakalizer Effluent Quality

يتغير المحتوى من ثاني أكسيد الكربون الحر في العياه المعالجة حمسب نـــوع دورة التنشيط المستخدمة . التنشيط باستخدام الملح فقط ينتج مياه ذلت محتوى من ثاني أكسيد الكربون أكثر من المياه قبل المعالجة بحوالي ١٥-١٠ جزء في العليون . أمـــا عند استخدام الملح والصودا الكاوية في التنشيط فان محتوى المياه من ثـــاني أكمـــيد الكربون يكون صفرا نقريبا . الخفض الكلي في المبليكا هو حوالي ٥٠٠٠ .

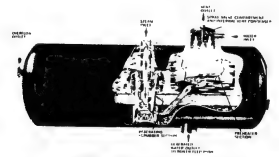
إزالة الهواء : Deareation

- (۱) تسخين الماء إلى درجة حرارة الغليان في ظروف ضغط العملية (ظروف التشبع).
 - (٢) استخدام معدة مناسبة التصميم لعمل الخلط الجيد .
 - (٣) توفير وسيلة صرف الغازات المنطلقة .

الأهمية الأولى لهذه العملية هو لإزالة الغازات التي لا تتكشف من مياه التعويض المستخدمة لتغذية الغلاية ، وكذلك من المياه الناتجة عن التكثيف للبخسار . الزلمة الأكسجين وثاني أكسيد الكربون الحر يحمي المواسسير و الطلبمسات وخطوط مواسير البخار من التآكل بفعل الغازات المذابة . نظرا لأن إذابة الأكسسجين وثساني أكسيد الكربون والنيتروجين هو صغر عند درجة حرارة الغليان ، فان المياه بمكسن أن تتخلص من الهواء المذاب وثاني أكسيد الكربون بالغلى وتصريف (Venting) الغازات



شكل (٢/٧) تنشيط الميادل الأدوني



شكل (٢/٨) إز الة الفترات المذابة في الماء بالبخار في جهاز إز الة الهواء بالتسخين بالبخار

كيمياء التاكل : (The Chemistry of Corrosion)

توجد نظريات مختلفة لشرح التآكل للمعادن ، ولكن التآكل الكهروكيميائي هــو المقبول. حيث أنها معقدة إلى حد ما ولكن يمكن تبسيطها كالآتي :

عند التصاق الحديد أو الصلب بالماء ، فان أيون الحديدوز يدخل إلى الماء تاركا خلفه الاليكترونات خلفه على المعدن .

الموقع حيث المعدن يتركه وينتقل الى المحلول هو منطقة الآدود . يمكن ان تحدث حالة من الاتزان ما بين تركيز أيون المعدن في الماء وتركيز الإليكترونات في المعدن. عند هذه النقطة يتوقف التآكل ، شريطة ألا يحدث اضطراب حالمة الاترزان هذه ، ولكن هناك عدة عوامل تعمل على حدوث هذا الاضطراب. أي شيء يعمل على الإله أو تعادل أما أيونات المعدن في المحلول أو الإليكترونات في المعدن أو كليمهما، سيسبب استمرار عملية التآكل. أحد هذه العوامل هو أيونات الهيدروجين (١٠) في المحلول التي تتفاعل مع الإليكترونات وتزيلها. وهذا يزيد من تحويل الحديد (٩٥) إلى المحلول الملى الفراخ في الإليكترونات .

المعادلة الأخيرة تتم بسرعة جدا نظرا الانخفاض إذابة الهيدروجين الجزيئي في الماء . وكذلك يمكن حدوث لضطراب للاتزان بإزالة أي من الهيدروجين الذري أو الجزيئي . في حالة استمرار حالة الاتزان فان الهيدروجين الذري يكون غطاء رقيق أو طبقة رقيقة على سطح الكاثود (المنطقة حيث تترك الإليكترونات المعدن لتتفاعل مع أيونات الهيدروجين) . هذا الفطاء من الهيدروجين الذري يمنع الإليكترونات من تـوك الممدن ، وبزا تتوقف عملية التآكل . ولكن نظرا السهولة إزالة السهيدروجين السذري بالاتحاد مع كيماويات أخرى في الماء أو بتكوين الهيدروجين الجزيئي والذي يتقساعل .

نكون طبقة من الهيدروجين الذري على سطح الكــاثود يســمى الاســنقطاب (Ploarization) وإزالة الاستقطاب (Depolarization) نتم بإزالة طبقة الهيدروجين والتـــي تتم عادة بواسطة الأكسجين المذاب .

2H₂ + O₂ → 2H₂O

وبزا ينشط النآكل لمعدن الحديد على سطح الآثود . يتفاعل أيون الحديــد Fe² مع أيونات /OH الموجودة في الماء . حيث يتكون أيدروكمبيد الحديدوز الذي يذوب في الماء .

ثاني أكسيد الكربون ينشط عملية التآكل كذلك ، حتى في حالة عدم وجود الأكسجين . ذلك لأنه يعمل على خفض الرقم الهيدروجيني أي إيجاد مصدر لأيونات الهيدروجين الذي تتفاعل مع الإليكترونات .

كذلك فان ثاني أكسيد الكربون يعمل على تتشيط تأكل الأكسجين . عند وجود كلا الغازين في نفس المحلول ، فانهما يسببا تأكل أكثر من وجود أيهما بنفس حجم هذه الغاز ات .

قانون دالتون ينص على أن الضغط الكلي لخليط من الغازات يساوي مجموع الضغط الذي ينتجه كل غاز الموجود في نفس الحجم الذي يشغله المخلوط.

قانون هنرى ينص على أن تركيز الغاز المذاب في المحلول يتناسب مسع الضغط الجزيء للغاز في الفراغ (Free Space) خارج المحلول . الاستثناء هسو فسي حالة تفاعل الغاز مع السائل .

بناء على المبادئ التي ذكرت في القوانين السابقة ، يكون مسن الواضح أن الفازات المذابة يمكن إز التها من الماء بخفض الضغط الجزئي لأي غاز في المجسال الجوى المحيط (بصرف النظر عن الضغط الكلي) . أبسط الطرق لهذا هدو يعمل فقاعات من غاز آخر خلال الماء أو برش الماء في اتجاه معاكس لغاز آخر ، هذا بالإضافة إلى أن الغاز يجب أن ينصرف بحريه خلال هذا النظام . التطبيق العملي لهذا المبدأ هو إز الة ثاني أكسيد الكربون من الماء بدفع الهواء في الاتجاه المعاكس لمسقوط المياه كما في حالة جهاز إز الة الغازات (Degasifier) .

يمكن إز الة الأكسجين المذاب بهذه الطريقة ولكن لا يستخدم الهواء وذلك لأنه عنى بالأكسجين (٢٠%) حيث لا يمكن خفض الضغط الجزئي للأكسجين بمـا فبـه

الكفاية .

الطريقة الناسبة لإزالة الأكسجين الذهب هو باستخدام البخار كغاز لعملية الكسح (Scrubbing) . ويتم التنفيذ بالطرق الآتية :

- (١) الفصل الميكانيكي للغاز عند الوصول إلى حالة الغليان (حالة التشبع) . في هذه الحالة كل الغازات الغير متحدة كيميائيا تصبح غير مذابة .
- (۲) تخلص المحلول من الغاز الت إلى الهواء الجوي باستخدام سخانات التخلص من الهواء (Deaerating heaters) والتي تشمل.
- أ سخانات الرش حيث ترش المياه في جو من البخار ثم تعرر خلال جهاز غسيل الغاز (Scrubber).

ب - الصواتي الساخنة (Tray heater)

حيث تتدفق المياه إلى اسفل على عدة صوائي في جو من البخار .

كلا الطريقتين يمكنهم خفض الأكسجين للى اقل من ٠,٠٠٥ سم المتر وخف ض ثانى أكسيد الكربون للى الصفر .

نموذج لعملية الرش : Typical Spray Operation

المياه الباردة تدخل أو لا حجرة محبس الرش حيث يوجه التدفق بو اسطة محابس الرش من الصلب المقاوم في أشكال قمعية خلال تصريف (Vent) المكثف من الصلب المقاوم بالاتصال المباشر الداخلي إلى جو البخار في وحدة التسخين المسبق الصلب المقاوم بالاتصال المباشر الداخلي إلى جو البخار في وحدة التسخين المساقد لأي سطح من الصلب . هذه المياه الساخنة والمزال الهواء منها جزئيا ثمر عندئذ من وحدة التسخين المسبق إلى وحدة إزالة وغسيل الهواء بالبخار (Deaerating Steam Scrubbing البخار من الاكسجين يوجه بالتساوي إلى وحدة توزيع البخار النائي من الاكسجين يوجه بالتساوي إلى وحدة توزيع البخار المتابوي . الزيادة الكبيرة في البخار تتصادم بسرعة عالية مع المياه الساخنة المسزال الهواء منها جزئيا حيث يحدث خلط عنيف وغسيل المغازات ، حتى في حالات التحميل المنذفض جدا . هذا الأداء يغمل ميكانيكيا الآثار المتبقية الأخيرة من الغازات الفسير قالبة للتكثيف إلى خارج المياه السابق تسخينها .

المياه المزال الهواء منها تصرف من أعلا وحدة الغسيل بالبخار حيث ينفصل البخار منها ويمر إلى وحدة التسخين المسبق وتستمر الدورة . يتــم تكثيف البخــار المنصرف في الالتصاق المباشر مع كمية صغيرة من البخار الذي ينصرف إلى الجو لحمل الغازات التي لا تتكثف المنطلقة من الماء . ويتم ذلك في مكثف من الصلب المقاوم أسفل حجرة محبس الرش من وحدة التسخين المسبق . قبل الصرف إلى الجو . معايير التصميم للرش Spray Design Parameters

يوجد معيارين لتصميم جهاز إزالة الهواء بالرش وهما:

- (١) كمية المياه المطلوب إزالة الهواء منها .
- (٢) احتياجات التخزين للمياه بعد إز الة الهواء منها.

تؤثر كمية المياه المزال الهواء منها على حجم محابس الرش ونسوع غسيل الغاز ات المطلوب . فمثلا مجابس الرش تتراوح ما بين ٥٠ جالون فـــــ الدقيقــة أو ٠٠٠٠٠ رطل في الساعة . وبزا تكون كمية المياه المطلوب إزالة الهواء منها تحسدد عدد محابس الرش.

تصميم جهاز غسيل الغازات (Scrubber) يتأثر كذلك بالطاقة . حيث يستخدم غسيل الغازات بنظام تصميم الفنشوري (Venture) حتى ٣٠٠٠٠٠ رطل/الساعة واكثر من ذلك يستخدم جهاز غسيل الغازات بالشكل المستطيل والذي يشمل كذلك عوائق (Baffles) . احتياجات التخزين عادة من ٢ إلى ١٠ دقيقة ومعايير التصميم تستخدم أي منها .

إزالة عسر الياه الكثفة: Condensate Softening

تستخدم أجهزة إزالة العسر المياه المكثفة عادة في حالة المياه المكثفة عندما يكون ضغط الغلاية متغير حتى ١٢٠٠ - ١٤٠٠ رطل/البوصة المربع (٨٤,٣٦-٩٨,٤٢ كجم/سم٢) .

(عادة يستخدم البخار من هذه المحطات لأغراض صناعيـــة مختلفــة غــير الاستخدام في إنتاج الطاقة) . الغرض من إز الة العسر للمياه المكتفة هو الإزالة كلا مسين المسواد العالقسة والمذابة من النحاس و الحديد و كذلك العسر ليمكن إعادة استخدام هذه الميساه لتغذيبة الفلايات . لا تعتبر المواد العصابة المذابة ذات أهمية بالنسبة للمياه المكتفة من الغلايات التي تعمل بضغط حتى ١٢٠٠ ١٢٠٠ رطل/البوصة المربعة . أما في حالة معالجة المياه المكتفة في محطات إنتاج الطاقة الكبيرة حيث تعاد المياه إلى مولدات البخار ذات الضغط العالي في هذه الحالة تستخدم طريقة الطبقات المختلطة (Mixed Bad) في وحدات إز الة الملوحة للمحافظة على التركيز المنخفض جدا للسيليكا والحديد والنحاس و المواد الصلبة المذابة . بالمقارنة فان نوعية المياه في حالة الغلايات ذات الضغط المنخفض ليست بحاجة إلى ذلك ، مواد الإنشاء أقل عرضة ، تلوث البخار أو الميساء المكتفة محتمل إلى حد كبير . فمثلا منسوب التلوث يمكن أن يصل إلى .

المواد الصلبة المذابة ٣ - ٥ جزء في المليون العسر حتى ١,٧ جزء في المليون

الحديد والنحاس ١ - ١ ، ١ جزء في المليون

تركيز الحديد - النحاس يختلف كثيرا من غلاية إلى أخرى . كذلك فان نسبة كلا من الحديد والنحاس العالق غير المذاب له أهمية خاصة حيث يؤثر على تصميـــم المعدات .

إزالة عسر المياه المكثفة يتم بأحد الطرق الآتية :

- (١) تمرير المياه المكثقة أو لا خلال مرشح لإزالة الحديد العالق ثم إلى جـــهاز إزالة المسر .
- (٢) المياه المكثفة تمرر مباشرة بدون ترشيح للى جهاز الزالة العسر حيث يئه إذ الزالة العسر والترشيح في ان واحد وهذه هي الطريقة السائدة. ولكن في هذه الحالة يكون طبقة الراتمج مغطاة بالحديد والذي لا يزال بالغسيل أو في أثناء عملية التنشيط بما يتطلب التنظيف باستخدام الكيماويات.

أسلوب النتشيط في تصميم جهاز إزالة العسر المياه المكثفة له طريقتين وهما الطريقة التقليدية أو بالنتشيط الخارجي . في حالة النتشيط الخارجي يتم سحب الراتنج من الجهاز ويتم التنشيط و /أو التنظيف الكيميائي في حوض منفصل . يكون معدل التنفق من - ٢٠ ضعف معدل نتفق التشغيل ، كما يستخدم راتنج ذو حجم حبيبات أكبر لتقليل الانخفاض في الضغط .

في هذه الحالات حيث تستخدم المياه الباردة في الفسيل والتنشيط ، يوصيف استخدام راتنج له صفة التشابك المتقاطع العالية (Higher Cross Linked) . ويكون ذلك ضروري نظرا لأن الاستخدام المتبادل المياه الباردة والساخنة قد يسبب صدمة حرارية مع التمدد السريع والانكماش السريع لطبقة الراتنج والذي قد يؤدي إلى تلفها . نتيجة هذا النوع من المعالجة يمكن أن تريل من ٨٠ - ٩٠% من النحاس ومن الحديد عندما تكون جرعة الملح لا نقل عن ١٠ رطل/القدم المربع .

٥ - التطبيق التكنولوجي لنظام تدوير مياه التبريد :

تجري معالجة مياه النبريد لتجنب الترسيبات والتساكل وتكون الطحالب وتجمعات البكتريا وتأكل مادة أبراج النبريد (الخشبية أو المعدنية). نوجد طريقتبسن للمعالجة . الأولى نتم في المجال الحامضي وهي السائدة والثانية الحديثة هي التي نتسم في بيئة قلوية لتوفير متطلبات المحافظة على البيئة .

الترسيبات : (Scales)

توجد خمسة أنواع من الترسيبات والتي يمكن ان تتكون في نظام التسبيد . وهي كربونات الكالسيوم ، كبريتات الكالسيوم ، فوسطات الكالسيوم ، السليلكا ، سيليكات الماغنسيوم ، والقالب من هذه الترسيبات هي كربونات الكالسيوم ، في حالمة عدم الممالجة لمياه التبريد . رغم أن هذا النوع من الترسيبات يمكن إز الته من نظلما التبريد (مثل مجموعة الأنابيب) باستخدام حامض إلا أن الإزالة والنظافة المتكررة تنصيبات نقض من عمر مكونات نظام التبريد ، كبريتات الكالسيوم وفوسفات الكالسيوم نكون ترسيبات فقط في حالة التحكم والأداء الجيد في معالجة المياه ، وهذين النوعيسن مسن الترسيبات لا يتأثرا باستخدام الحامض في النظافة بل يلزم إزالتهم مسن المكونسات بالطرق الميانيكية . ترسيبات السيلكا وسيلكيات المغنسيوم تحدث فقط في المياه حبست المحتوى العالمي من السيليكا و العسر .

ينخفض معدل التآكل في حالة المعالجة الجيدة للمياه . كما ان المعالجة البيولوجية (Biocidal) لازمة في كل نظم التبريد لخفض مشاكل النمو البيولوجي فسمي أنظمة التبريد والذي يعمل على خفض كفاءة الانتقال الحراري وكذلك على مادة الإنشاء في حالة كونها خشبية .

(١) الطريقة الحامضية للمعالجة :

عند استخدام حامض الكبريتيك المركز بمعدل مناسب لجعل المياه عدوانية إلى
حد ما وذلك للمحافظة على نظافة سطح المعدن وبما يمنع تكون الترمسيبات . شم
يضاف مثبط تآكل مؤثر لحماية المعدن من عدوانية المياه . المحافظة على خلو المباه
من الترميبات وخفض احتمالات التآكل ، فانه يلزم التحكم في الرقم الهيدروجين للماء
بالتحكم في إضافة الحامض لتصبح المياه حامضية وكذلك خفض الأملاح الكلية المذابة
بصرف جزء من المياه المعادة إلى الصرف والاستخدام لمثبط تآكل مناسب بتركسيز
مناسب مثل المثبط ذو الأساس من الكرومات (Chromate Based) .

الحامض: حامض الكبريتيك المركز (٩٦٦ بومي -- Baume 660) هو الأكثر تركيز والأقل تكلفة للاستخدام في ضبط الرقم الهيدروجيني في نظم المياه المغلقة. محامض الكلور المضوى الإضافية مو الانطلاق البطىء للكلور في الماء مباشرة ولذا فهو أقل عرضة اللتهوية. هير الانطلاق البطىء للكلور في الماء مباشرة ولذا فهو أقل عرضة اللتهوية هيبوكلوريت الكالسيوم الصلب لا يوصي باستخدامه عادة كمصدر للكلور نظوا لاحتمال حدوث ترسيبات من الكالسيوم المحتوى عليه . أفضل النتائج يمكن تحقيقها عادة بالمعالجة الصدمية من أن إلى آخر ، سواء كان برج التبريد فسي حاجة إلى معالجة من عدمه . فترات المعالجة الصدمية حوالي أسبوع تعتبر مناسبة . وقد تتطلب خبرة التطبيق فترة أكثر أو أقل .

من المهم المعالجة الصدمية من أن إلى أخر باستخدام مطهر بيولوجي بديـــل مثل بنتكلوروفينات الصوديوم (Soduim Pentachlorophenate) بمعدل حوالي ٢٠ جــزء في المليون ، الفترات الصدمية تكون طبقا للخبرة ولكن كل شهر يكون نقطـــة بدايــة معقولة. عند توافر هذه المادة فانه يوجد عديد من المولد عند المتخصصين في تجــارة

الفصل الثاني

مواد معالجة المراه . يمكن تحديد خليط من مواد التطهير البيولوجسي فعي الحسالات الصعبة وذلك باختبار مادة التطهير على عينة من الكائنات الدقيقة في الحالات الصعبة وذلك باختبار مادة التطهير على عينة من الكائنات الدقيقسة فسي المعمل الاختبار حساسيتها للمطهر . أحد الاعتبارات الهامة لأى مطهر مضاف إلى نظام تدوير ميساه التبريد هو مناسبة للامتخدام مع مثبط التأكل الممتخدم .

(٢) - الطريقة القلوية للمعالجة :

المعالجة القلوية لمياه التبريد ليست جديدة ، وان كانت المعالجة الحامضية كانت التكنولوجيا السائدة لنظم تبريد المياه . المعالجة القلوية انتشر استخدمها . فقسل استخدام المعالجة الحامضية بالكرومات والفوسفات ، كانت مياه التبريد تعالج بكميات صغيرة صغيرة من البولي فوسفيت (Polyphosphates) ومواد عضوية طبيعية بكميات صغيرة وذلك لمنع ترسيبات كربونات الكالسيوم في شكل رواسب صلبة على أسطح التبادل الحراري. وهذا يمنع من تكون شبكة من بالورات كربونات الكالسيوم وبالتالي تكون بلورات كبيرة ملتصفة .

التحكم في الترسيبات في للياه القلوية ،

كربونات الكالمديوم هي المادة التي تكون الترسيبات غالبا في ميـــــاه التــــبريد القلوية . ومن بين مثبطات نمو بلورات كريونات الكالمديوم المؤثرة ، وقد اســــــتخدمت مادة البولي اكريليت (Polyacrylates) لتشتيت نمو البلورات ، ومن بين مواد تثبيط نمو المبللورات المواد الآتية :

(Sulphonated ligninis, Tannins, Polphosphates).

وان كان استخدام البولي فونسيفيت محدود لتحولها إلى الاور ثوفوسفيت فــــي در جات الحرارة المرتفعة .

وقريبا تم تطوير كيماويات للحد من الترسيبات والتي تمنسع تحسول البولسي فوسفيت عند الظروف القلوية وارتقاع الرقم الهيدروجيني . وهذه الكيماويات الجديدة أصبحت شائعة الاستعمال في المعالجة القلويسة لمياه التبريد . البولسي ايسترز (Polytydric Alcohol phosphate esters) و هو حالة من (Polytydric Alcohol phosphate esters) . وعلى الجسانيب

الآخر فان الفوسفويت (Phosphonates) التي لها رباط مباشر بين الكربون والفسفور . كلا المادتين مؤثرتين في منع الترسيبات في الحالات القاوية . من المهم في تطبيقسات هذه المواد المحافظة على الجرعة الكيماوية باستمرار .

في النظم القلوية ، يمكن منع الترسيبات فقط في حالة وجود كيماويات لمنسبع الترسيبات. في حالة عدم وجود الجرعة ولو الزمن صغير سيحدث بعض الترسسيبات بما يخفض من الانتقال الحرارى . عند تكون هذه الترسيبات لا يمكن إزالتها بسهولة بواسطة كيماويات منع الترسيبات ، مما يتطلب وسائل أخرى مثل النظافة الميكانيكية أو استخدام الأحماض .

منع التآكل في النظم القلوية ،

تستخدم نفس مثبطات التأكل (Corrosion Inhibition) في كل من نظم التسبريد القلوبة والحامضية أي الكرومات ، الفوسفات ، الزنك ، بعض الكيماويات العضوية. وقد يستخدم في بعض الأحيان السيليكات (Silicates) كمثبطات تآكل في النظم القلوية ، وكانت هناك نتائج جيدة باستخدام المواد العضوية والغير عضوية معا . ولكن فان كلا من السيليكات أو الخليط من المواد العضوية - الغير عضوية ليما مؤثرين في الحسد من المأكل مثل منتجات الكرومات (Chromate Products) .

بعض مياه أبراج التبريد يمكن أن تعالج فقط لمقاومة النآكل (وليس لمقاومة الترميبات) عند رقم هيدروجيني أقل من ٨ وهذا تشمل استخدام منتجات الكروم. زيادة الرقم الهيدروجيني للماء من ٦ إلى ٧٠٥ عادة يجعل المياه اقل عدوانية بما يمكن من استخدام جرعات اقل من مثبطات التآكل ، وكذلك يكون الحامض المطلوب أقلل وبذا نقل تكلفة المعالجة .

عادة الرقم الهيدروجيني لنبريد المياه القلوي يكون عادة أعلا من ٥,٥ - فسي هذه الظروف يلزم التحكم في الترسيبات مع المثبطات ذات الأساس من الكرومات لتوفير برنامج كامل للمعالجة لهذه النظم .

- التحكم في الترسيبات من المواد العضوية والبكتيرية (العفن) في النظـم القادمة :

Fouling Control In Alkaline Systems:

مقاومة الرواسب (Deposit) أساسية في نظع تبريد المياه للمحافظة على كفاءة معدل الانتقال الحرارى . ولكن مقاومة الرواسب تكون في المجال القلوي أصعب منها في المجال الحامضي . مياه التعويض (Make up Water) قد تحتوى على مواد عضوية مذابة أو مواد صلبة عالقة وكلاهما من مسببات الرواسب . وفي حالة المياه المستخدمة للتعويض من تلك المستخدمة في بعض العمليات فإنها قد تحتوى على عمية مسن الككسجين الحيوى (BOD) والملوثات الميكروبية .

المياه الحامضية تذيب معظم المواد أكثر من المياه القلوية . فمثلا الترسيبات الغير عضوية مثل كربونات الكالسيوم واليدروكسيد الحديديك لا يذوبا في الماء عنسد رقم هيدروجيني اكبر من ٨ ، بينما في المجال الحامضي فانهما يذوبسا فسي الميساه الحامضية. المواد العضوية الهلامية بحدث لها تذويب وترسيب بسهولة فسي المجسال القلوي (النظم القلوية) عنه في الحالة الحامضية . الرواسب البيولوجية يصعب إزالتها في النظم القلوية .

توجد مصادر متعددة لترسيب العفن في تدوير مياه التبريد . المياه الخام قسد تحتوى على مواد عضوية هلامية وطمي وأجسام صالبة وحديد مذاب وكذلك ملوشات ميكروبية. الهواء الذي يدفع إلى برج التبريد قد يحتوى على أوساخ أو أن يكون ملوث بغازات نشطة مثل كبربتيد الهيدروجين ، ثاني أكسيد الكبريت ، النشادر .. الخ . المياه الدوارة قد تحتوى على رواسب من كربونات الكالسيوم ، كبريتات الكالسيوم ، أو سيليكات الماغنسيوم أو نواتج التأكل مثل درنات أكسيد الحديد . المياه السدوارة هسي طبيعية المصدر الرئيسي المنو الميكروبي . التمرب في بعض العمليات الصناعية هو من مصادر الهيدروكربونات والكبريتيدات (Hydrocarbons; Sulphides) . الكبريتيدات بمكن أن تتفاعل مع المواد البكتيرية (Biocides) المؤكسدة وأيون الزنك المثبط المتأكل ،

معظم الكيماويات التي تحد من حدوث الترمييات (scales) هي كذلك مانعــة لحــدوث تراكمات العفن (Good fouling Dis persant). ولكن الاختيار لعامل التشــنت العملــي تراكمات العفل المحدوث تراكمات) لنظام قلوي يعتمد على مكونات الرواسب. المواد العضويــة الطبيعية والتي تشمل (Sulphonated Lignins; Tannins) مؤثرة جدا في تشتت الأكاسـيد المائية (Hydrous Oxides) والرواسب العضوية . مادة البولي لكريليت (Polyacry lates) عامل تشتت ممتاز للطمي والرمل ، أكاسيد الحديد الصلبة ، والرواسب الأخرى الغير عضوية . مواد التشتت لتركيب القشور من كريونات الكالسيوم وكبريتات الكالمـــيوم هي أملاح الفوسفات و(Potyolesters) . وإزالة هذه القشـــور أو الترسـييات تحـــث الماتريج . هذه المركبات ليست مؤثرة عموما للتنظيــف المـــريع الأســطح الانتقــال الحراري . كقاعدة عامة يكون من المفضل دائما منع تكون رواسب غير مذابة أفضل من الإزالة للرواسب المتكونة .

مواد النشنت (Dispersants) زائد كيماويات منع النرسيبات نقوم بمعالجة قلوية مؤثرة لأبراج النبريد حيث مواد اللتعويض تحقوى على مواد صلبة عالقة .

منع التراكم الميكروبيولجي: Microbiological Control

الترسيبات الميكروبية هي حالة خاصة لتراكم العفن في مياه التبريد . المعالجة تتطلب عادة مبيدات (Biocides) لقتل و إيقاف النمو الميكروبيولوجيي ومدواد تشدتت (Dispersants) لتفكك وتشت الترسيبات و العمل على طفوها . المطهر الموثر في كل من النظم الحامضية و القاوية ماز ال هو الكلور . يقل تأثير الكلور عند ارتفاع الرقديم الهيدروجيني اقل من ٧ بسبب حالسة الاتزان للهيبوكلوريت . ولكن ماز ال مطهر موثر في النظم القلوية ، وهو جزء أساسي لكثير من نظم التبريد القلوية ، وهو جزء أساسي كناز ، محلول هيبوكلوريت ، الهيبوكلوريت بطيء الإطلاق للكلور ، توجد الكلسور المشاكل المصاحبة لاستخدام الكلور رغم هذا . ففي وجود الأمونيا يتكون الكلور اميسن المشاكل المصاحبة لاستخدام الكلور رغم هذا . ففي وجود الأمونيا يتكون الكلور اميسن (Choramines) والتي هي مطهرات أقل تأثيرا عن الكلور الحر كما ان الكلور قطابة

الفصل الثاني

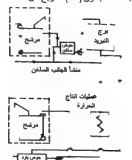
(hard) والذي لا تتحال ببولوجيا Non Biodegradable وبذلك تمثل مشكلة تلــوث بلــزم التخلص منها . لا خوف من استخدام الكلور في مياه النبريد القلويـــة ، حيــث مـــع استخدام الكلور في مجال رقم هيدروجيني لكبر من ٨ لا خطورة على المادة الخشبية . قد يبدو الأوزون كمطهر في المجال القلوي نظرا الائه مؤكسد قــوى ، ولكنــه غــير مناسب لعدم ثباته وتكلفة إنتاجه المرتفعة والذي تتم في الموقع .

بالإضافة إلى الكاور الذي لا يمكنه الأداء الكلي ، يستخدم مطهورات غير مؤكمدة (Nonoxidizing Biocides) في معظم نظم النبريد القلوية . وهذه عبارة عن موكمدة نوعيات محددة لكل نوع من الكائنات المسببة للعفن . وكذلك هذه المطهورات يمكن استخدامها مع مواد التشنت ، مثبطات الترسيبات (Scale Inhibitors) وكيماويات أخدى لأبراج النبريد . ولذا فان برنامج التطهير يكون محدد لكل حالة من أبراج التبريد . Side stream filteration

عند استخدام مياه غير نقية لتمويض مياه التبريد في برج التبريد ، فانه الرياح يمكن ان تعمل على ترسيب الأثرية في نظام التبريد وكذاليك إمكان هدوث نصو للطحالب والفطريات في المياه وتسبب عكارة كما يضاف إلى أسباب المحارة نواتسج التأكل والتسرب و وهذه المواد العالقة لا تسبب فقط تراكم العفن على أسطح المبادلات الحرارية . ولكنها تمين الانتقال الحرارى وتتشط عمليات التأكل بسبب ترسيب الطفلة (Sit) ، والأهم من ذلك هو زيادة تكاليف النظافة والصيانة .

رغم أن أي نوع من المرشحات يمكن استخدامه للتخلص مـن هـذه المـدولد الغريبة آلا أن الأكثر مناسبة هي استخدام المرشحات الآلية التـــي تعمـل بالجانبيـة (مرشح رملي آلي سريع) توضع المرشحات عادة قرب أبراج التــبريد . فـي نظـام التبريد للمياه ، التبريد يقلل من كمية المواد العالقة في المياه الدوارة والمحافظة علــي انخفاض نسبتها وذلك باستمرار الترشيح لجزء صغير من المياه مــن تدفقـات ميـاه التبريد الرئيسية .

الشكل (٢/٩) يوضح وضعين للمرشح في نظام مياه للنبريد في جالة وضـــــع المرشح على الجانب البارد وهذه هي الحالة العادية ، فانه يلزم إضافة قايلـــــة الطاقـــة الضخ ، وذلك لأنه بازم أن تكون طاقة الطلمية مساوية لتدفق مياه التبريد زائد التدفق ما للمرشح . المرشحات عادة تكون بطاقة ٢-٣% من معدل تدوير المياه أو بمعدل ٢-٣ دورة لحجم مياه التبريد كل ٢٤ ساعة خلال المرشح والذي هو اقلل مسدل الترشيح هو حوالي ٢,٣ - ٣ جالون/القدم المربع من مساحة طبقة الترشيح .



شكل (٢/٩) وضعن للمرشح في نظام مياه التبريد حيث يكون لما على الجانب المنافن أو الجانب النارد

٧ - التطبيقات التكنولوجية لانتاج مياه عالية النقاء : شكل (٢/١٠)

Applied Technology - Ultimate Water:

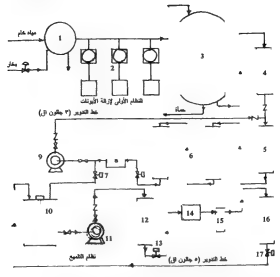
المياه عالية النقاء هي مياه خالبة من كل الملوثات سواء كانت عالقة أو مذابة عضوية أو غير عضوية . وهذه المياه ذات استخدام واسع في صناعــة كشير مـن المكونات الإليكترونيــة ، مشل النر الزمــتورات (Transistors) وشــيه الموصلات (Semiconductors). وذلك نظرا لأن أي ملوثات على هذه الأجزاء بسبب سوء الأداء . ذلك فهي تصنع في ظروف نظافة وتعقيم توجد فقط في غرف الجرلحة والمستشفيات . الخطوة النهائية قبل تشطيب ولحام هذه المنتجات هو الغسيل بمياه عالية النقاء .

المو اصفات القياسية للمياه عالية النقاء هو المياه ذات المقاومة ٨ (ميجوم 18)

(Amegohm) ولكن هذا ليس مواصفة كالملة أو دقيقة ذلك أن التوصيل الكهربي (هـــي مقياس للمقاومة الكهربية) هو قياس للأملاح المذابة (الاليكتروليت) فقط ، وكذلك يلزم مقياس للمقاومة التقياس معرفة درجة الحرارة ، المقاومة النظرية المياه ذات النقاء المطلق هو حوالي ١٨ ميجوم عند درجة حرارة ٥٢٥م ، ولكن عند درجة حرارة ١٨٥م والتــي تستخدم عادة كدرجة حرارة قياسية حوالي ٢٧ ميجوم ، اذا يلـــزم توصيــف درجــة الحرارة مع المقاومة بما يجعل النقاء أكثر من النظري مستحيل ، بالإضافة إلى الإذابة البالمغة الانخفاض للاليكتروليت (الأملاح المذابة) والتي يمكن قياسها بأجهزة التوصيــف الكهربي فان المياه عالية النقاء يلزم خلوها من المواد العالقة . حتـــي أن التركــيزات المناخفضة من البكتريا أو الطحالب في هذه المياه شديدة الخطورة ، لذا فان المواصفات المياء ١٨ ميجوم والتي تشير إلى خلو المياه من الأملاح المذابة والتي تعنـــي كذالــك الدكنوبا.

مخطط عملية المعالجة لانتاج مياه عالية النقاء للاستخدام في صناعــة مسبه الموصلات (Semiconductors) والدوائر الميكرونية (Microcircuits) شكل (۲/۱۰) . مراحل المعالجة تتكون من المراحل التالية بالترقيب:

- ١ التعقيم و/أو النرويب .
- ٢ الترشيح وإزالة كلور التطهير (التعقيم) باستخدام الكربون المنشط.
 - " الإزالة الأولية للأملاح .
- ٤ الإزالة النهائية للأملاح بالطبقة المختلطة (Mixed bed Polishing) .
- م ـ تطوير والمحافظة على النوعية العالية للمياه في دورة (Loop) المياه عاليـــة
 النقاء .



شكل ٢/١٠ مخطط إنتاج المياه عالية النقاء لاستخدمها فص الصناعات الالبكترونية

(1) سخان	(10) خزان المياه بأقطاب
(2) طلمية المحلول الكيماري	(11) طلمية
(3) مروق الضغط	(12) إزالة الأيونات بالطبقة المختلطة
(4) مرشح رملي	(13) محيس آلي
(5) مرشح للفحم	(14) تعقيم بالأشعة فوق البنفسجية

- (6) إزالة الأيونات يطبقتين (15) خرطوشة ترشيح (٥٠٠ موكرومتر)
 - (7) محابس آلية (16) إزالة الأيونات بدون تتشوط
 - (8) تطهير بالأشعة فرق البنضجية (17) محيس آلي
 - (9) طلمية

الفصل الثالث

7

المياه المكثفة وتغذية الغلايات

8- المياه المكتفة وتغذية الغلاية : Boiler Feed and Condensate

تتكون دورة مياه الغلاية من مياه التعويض (Make – up Water) والدني هـو مياه خام تتقيتها إلى درجة محددة مسبقا ومياه معادة (Return Water) تتكون من البخار المكتف و الذي يعاد استخدامه كمياه التعويض الشكل (۲/۱) يوضح الدورة بينما الشكل (۳/۱) عبارة عن دليل الأقصى تركيز مسموح به من الملوثات في المياه طبقا لضغـط البخار . يلاحظ ان كلا من مياه التعويض ومياه البخار المكثف بلـزم تتقيتهم إلـي مسنوى عالى في حالة غلابات الضغط العالى ، اذلك فانه سوف بتم مناقشة تتقية مياه التغذية وتلميع (Polishing) المكثفة .

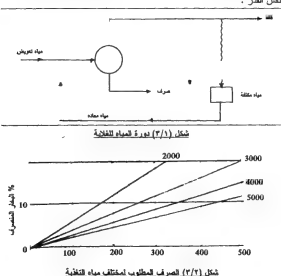
Feed Water Treatment : معالجة مياه التغذية للغلايات - ٢

الغرض من معالجة مياه التغذية المغلابات المنتجة للبخار هو تجنب احتمالات حدوث ترميبات (Scles) والتي تعيق الانتقال الحرارى ، والتي بالتالي تسبب فقد فسي الطاقة واستخدام الوقود بالإضافة إلى حدوث تسخين زائد (Overheating) و كذلك تجنب حدوث تأكل والذي يزيد من الطاقة المستخدمة بسبب زيادة الصرف ، وبالتالي تلسف أسطح التسخين .

أقدم وأبسط طريقة لمنع حدوث الترسيبات هي بالتبادل الأيوني حيث يرزال العمر عدا بعض البقابا (وهذا العمر هو الذي يسبب الترسيبات (scales)). وهذه البقايا يمكن أن نظل في شكل روبة متحركة بإضافة بعض الكيماويات ، حيث ترزال بسهولة عند الصرف العادي . كما أن الحماية من التآكل يمكسن توفيرها بإضافة مثبطات التآكل (Inhibitors).

الفوران (Priming) ، أو حمل مياه الغلاية مع البخار هو دلالة لتركيز الأمسلاح الصلبة المذابة وكذلك يرجع هذا إلى درجة ما لتصميم للغلاية وظلوف التشفيل . بالنسبة لمولدات البخار حيث مجال الأملاح الكلية المذابة لمياه الغلاية يفترض انه مسابين ٢٥٠٠ - ٣٥٠٠ جزء في المليون . ولضمان عدم زيادة هذا الحد مسن الأمسلاح المذابة ، فانه يجب أن يتم صرف مياه مركزة من أن إلى آخر أو بصفسة مستمرة ، وفي حالة عدم استعادة الطاقة الحرارية من هذه المياه فان هذا يعتبر فقد في الطاقسة .

الشكل (٣/٢) يوضح الصرف المطلوب في حالة مياه التغذية ذات المحتوى المختلف من الأملاح الكلية المذابة وذلك لوضع حد لتركيز الغلاية عند ٣٠٠٠ جزء في المليون كمثال . بالنسبة المياه التغذية ذات أملاح كلية مذابة ٣٠٠٠ جزء في المليون يلاحظ ان الصرف بنسبة ١٣ % من البخار يكون مطلوب . لذلك ففي حالة البخار في الغلايسة بمعدل ١٠٠٠ كجرام في الساعة فان متوسط الصرف سيكون ١٣٠٠ كجرام في الساعة . هذا بالإضافة إلى انه يجب الإمداد بمياه التغذيبة الغلايبة بمعدل ١٣ التعديض الفاقد بالصرف ، وبهذا يزداد حجم محطة المعالجة وتزداد تكاليف التشيفيل القدر .



P2 03 , SO2 PPM	التومسول MS/CM	السر	أقصى تركيز في مياه الفلاية
1000	10000	10	A B C C C C C C C C C C C C C C C C C C
100	1000	1	
10	100	0.1	
1	100	0.01	
0.1	10	0.001	
0.001	1	0.0001	

A - نداضح عكسى 8 - إزالة الأبونات بطبقتين C - إزالة الأبونات بطبقة مختلطة
 1 - غلابة ضغط منخفض 2 - غلابة ضغط متوسط 3 - غلابة ضغط مراقع
 شكل (٣/٣) أقصى تركيز للمان فلت طبقا لضغط بخار الغلابة

طبيعي في حالة إمكان استعادة البخار المكثف وإعادة استغدامه كمياه لتغذيسة الفلاية فان الموقف سيختلف حيث أن ذلك سيقال من تركيز الأملاح الصلبة المذابة في مياه التغذية وبذا سينخفض الصرف المطلوب . ولكن عندما تكسون استعادة الميساه المكثفة غير عملي أو غير كافية لتوفير التخفيف المطلوب لمياه التغذية ، عندئذ فانسه يجب عمل بعض المعالجات لخفض الأملاح الكلية المذابة لمياه التعويض .

الطرق التي يمكن استخدامها:

إز الة القلوية (Dealinization) ، إز الة الأيونسات (Deionization) أو التنساضح المكسي (Reverse Osmasis) أو الطريقتين الأخيرتين معا . عندئذ يمكن تحقيق الخفض المحلوب في الأملاح المكلية المذابة لمياه التعويض (Make-up) .

۳ - إِزَالِةُ الْقَلُولِةُ : Deakalization

سبق مناقشة هذه للطريقة في الفصل (٢) . عند دورة المعالجة يتم التخلصص من الكالمديوم والمغنسيوم المرتبطين بالقلوية بواسطة الراتنج حيث تتحول القلوية إلى الماء وثاني أكسيد الكربون بتمرير الماء خلال برج إزالة الفازات .

يتم إضافة قليلا من الصودا الكاوية لتوفير رقم هيدروجيني غير عدواني ، شم يتم تمريرر المياه خلال مبادل قاعدي لإزالة العسر حيث يتحول أي متبقى من أمـــلاح الكالسيوم والمغنسيوم إلى أملاح الصوديوم . المياه المعالجة تكون عندئذ ذات درجـــة عسر تجاري يساوي صفر ، وسوف تزال الأملاح الكلية المذابة بنسبة تساوي القلويــة التي تم إزالتها . عمليا يتم ضبط جرعة الصودا الكاوية بما يعمل على توفــير قلويــة تساوي ١٠ % من الأملاح الكلية المذابة ، وهذه الحالة تساعد في خفــــض العدوانيــة ومقاومة التاكل .

من الواضح أن درجة الخفض في المواد الصلبة المذابة نتيجة عملية إزالــة القلوبة تتوقف على نسبة القلوبة إلى الأملاح الكلية المذابة في الماء الخام . مع الأخــذ في الاعتبار أهمية المحافظة على نسبة قلوبة لا تقل عن ١٥ % . حيث أن قلوبة المياه الخام ٥٠ % من الأملاح الكلية المذابة ، فإن الخفض الكلي للأملاح الكلية المذابة بنسبة ٤٠ % يمكن أن يكون مؤثرا ، أو حيث تكون القلوبة ٥٧ % عندنذ يكون الخفض فـــي الأملاح الكلية المذابة ٧٠ شكل (٢١/٤) مثال لنظام إزالة القلوبة لمياه تغذية الغلاية كالأثم :

تحليل المياه الخام:

جزء في المليون	الآن أيونات	جزء في المليون	الكاتأيونات
41£	HCO ₃	717	Ca
77	a	٣.	Mg
4.5	SO ₄	٣.	Na
Υ	NO ₂		K
YTY		TVY	

هذه الإمداد من المياه المستخدمة للشرب كانت لازمـــة لغلابــة ذات ضغــط منخفض ١٧ جوي مع استعادة للبخار المكثف نسبة ٧٥% .

٤ - إِزَالَةُ الْأَيُونَاتُ بِطَيِقْتِينَ : Two - bed deionization

في هذا المثال تمثل القلوية نمية عالية من الأملاح الكلية المذابة حيث المعالجة التي تمت خفضت القلوية بمعدل ٢٢ جزء في المليون من الأمــــلاح الكليــة المذابــة (أملاح الصوديوم) ، في حالة القلوية لمياه التغذية هي فقط ٢٠% من الأملاح الكليـــة المذابة لمياه التغذية فان الخفض بنسبة ١٢% فقط قد لا يكفي لتوفــير فــرق واضـــح

١٣٤ الفصل إثنايث

بالنسبة للصرف . في هذه الحالات يمكن عمل أما از الة الأيونــــات (Deionization) أو التناضح العكسي .

في حالة لزالة الأيونات بنظام الطبقتين باستخدام كاتـــأيون قـــوي وأن أيـــون ضعيف في العبادلات فان الذاتج يكون كالأتي :

التوصيل الكهربي ms/cm العسر الكلي الأملاح الكلية المذابة جزء في المليون ١٠ السيليكا (جزء في المليون) كما في حالة مياه التغفية

يار (.co) على المحر (co) حام المحر (co) حام المحر (co) حام المحر (co)

يز ال ثاني أكسيد الكربون كما في حالة لزالة القلوية في برج لزالة الفسازات . في حالة الرغبة في إزالة السيلكا ، فان استخدام مبادل أن أبوني قوي بدلا من الراتتــج الضعيف سينتج عنه النتائج التالية :

لتوصيل Ms/Cm (الممر الكلي صفر الممر الكلي صفر الأملاح الكلية المذابة (جزء في المليون) < ٢ السيليكا < ١٠. السيليكا < ١٠. السيليكا < ١٠.٠ < ١٠. (جزء في المليون) < ٢٠. < ١٠.٠

كلا التحليلين كافي للغلايات منخفضة الضغط ومتوسطة الضغط ونلك بالنسبة لمياه التعويض واختبار المبادل الآن أيوني سوف يتوقف على التجاوز فسي المسيليكا لنظام الفلاية .

التناضح العكسى : RO

سيتم مناقشة هذه الطريقة في الفصل (٥) . المتاضح العكسي يخفض الأملاح الكلية المذابة في مياه التغذية بنسبة ٩٠ – ٩٥% . مع بعض المعالجات الكيماوية المناسبة يصبح التناضح العكسي مقبول بالنسبة لتتقية مياه التعويض للغلايات ذات الضغط المنخفض .

٥ - اختيار الطريقة لمعالجة المياه للغلايات ذات الضغط المنخفض:

لقد تم توضيح انه مع المعالجة الكيماوية المناسبة فان لزرالة العسر بالتبادل القاعدي ، إزرالة القلوية ، لزرالة الأيونات ، التناضح العكسى كل هذه الطرق توفر مياه مناسبة لتغذية الغلاية ذات الضغط المنخفض ، ولكن السؤال أي من هذه الطرق يتسم لختياره ، الإجابة العامة هي انه خلال خمسة أيام أي من هذه الطرق الذي يحقق وفرة القتصادية من ناحية التكاليف الاستثمارية وتكاليف التشغيل وتوفير أقصى خفض فسي الصرف للمياه (Biow - down) .

من ناحية التكاليف الرأسمالية فان إزالة العسر بالتبادل الأبوني القاعدي هو الأقــل في التكلفة عن أي من الطرق الأخرى حيث تزداد التكاليف في حالة إزالة القلوية شــم إزالة الأبونات ثم التتاضح العكسي ، ولكن تكاليف التشغيل تختلف ، في التنشيط الآلي فان تكاليف تشغيل إزالة العسر بالمبادل القاعدي (القلوي) هي أساسا تكاليف الأمــلاح فان تكاليف تشغيل إزالة العسر بالمبادل القاعدي (القلوي) هي أساسا تكاليف الأمــلاح المستخدمة في التنشيط ، وحيث أن هذه العملية ليس لها تأثير على الأمــلاح الكليــة المذابة ، فان الصرف لتأثير التخفيف للبخار المكثف العائد على مياه التعذية ســيكون كما في الشكل (٣/٣) تكاليف خفض الأملاح الكلية المذابة في مياه التعويض بالتبــادل الأيوني لمياه التعويض بالتبــادل

تكاليف إز الة الأملاح الصلبة المذابة في مياه النفذية بطريقة التساضح المكسسي تتوقف على الأملاح الكلية المذابة في مياه التفذية والتكاليف تتوقسف علسى الطاقسة الكهربية اللازمة لضخ المياه للضغط المطلوب ومياه الصرف. وعند الرغبة في تقييم التكاليف الكلية للمعالجة ومقارنتها بالخفض في الصرف فانه يجب أن يؤخذ الآتي فسي الاعتبار.

جليعة المياه الخام ? كمية المياه المكتفة المتاحة
 أقصى تركيز للأملاح الكلية المذابة مقبول في مياه الغلاية
 زمن تشغيل الغلاية ؟ استهلاك مياه التعويض
 تكانيف التنشيط و /أو الطاقة الكهربية

طبقا لظروف التشغيل فان خفض تكاليف التشغيل يكون نتيجة الخفضض في المسرف حيث يتم الخفض في الأملاح المذابة في مياه التغذية . في المناطق حيث

الفصل الثالث

محتوى الأملاح الكلية المذابة مرتفع (من ٢٠٠٠ إلى ٥٠٠٠ هزء في المليون) وحيث المواد الكوماوية مرتفعة نصبيا عندئذ وجد أن المعالجة باعلا التكاليف وبالتحديد المتاضح للعكسى هو الأكثر اقتصاد على المدى الطويل.

للمدرسة التي تتم تتاولها تنطبق على الغلايات ذات الضغط المنخفض فقط في حالة الغلايات ذات الضغط المتوسط أو ذات الضغط العالي فان عملية التتقية تتحدد في المقام الأول بنوعية المياه المستخدم في التعويض والمياه المكثفة . ثانيا اختيار الطريقة يتوقف على الأملاح الكلية المذابة والتحاليل المعملية للمياه الخام . هذين العاملين يؤديا الى العامل الثالث وهو العامل الاقتصادي . وسيتم توضيح ذلك في الأمثلة التالية .

٦ - معالجة مياه التفدية لفلايات الضغط العالي :

العالجة بالتناضح العكسي كمعالجة مسبقة لإزالة الايونات (Deionization) تلميم للياه للكثفة : Condensate Polishing

في حالة غلايات للبخار ذات الصنعط العالي يكون المطلوب تتقية المياه المكثفة بالمستمر الر بنسبة ١٠٠ ويحدث التلوث لمياه المكثفة بنواتج التأكل وبالتمسرب الدذي يحدث من آن لآخر من مياه التبريد المستخدمة في عملية التكثيف . معظه التلوث يكون في شكل أكاسيد معدنية مترسبة والتي يجب ترشيحها . اذلك فان عملية تلميسع المياه المكثفة بجب أن تحقق هدفين و هما الترشيح و إز الة الأيونات . التساء التشفيل المادي يكون التلوث الايوني عند أدناه ولكن هذا الموقف يمكن أن يتغير فجأة في حالة حدوث التسرب . عندئذ تختلط مهاه التبريد ذات المحتوى العالي من الأمسلاح الكلية المذالية مع المياه المكثفة بما يصبب ارتفاع في التلوث الايوني وخاصة أملاح الحديسد (اكاسيد الحديد) ، لإز الة هذا التسرب لتجنب التكاليف العالية لتوقف الفلايسة يتطلب الترشيح ثم الإز الة بطريقة التبادل الايوني بالطبقة المختلطة مع التشيط ثم التنساطنح العكسي بما يمكن من خفض الأملاح المذابة في مياه التحويض .

أثناء عملية إز الة القلوية فان الكالسيوم والمغنسيوم المرتبط بقلوية المغنسيوم يزال بواسطة الراتتج والقلوية المقابلة نتحول إلى ثاني أكسيد الكربون والماء . يسزال ثاني أكسيد الكربون خلال وحدة إز الة الغازات . يضاف قليل من الصسودا الكاوية لإيجاد رقم هيدروجيني غير عدواني ثم تمرر المياه خلال مبادل كاتأبوني لإزالية الكالسيوم والمعنسيوم المتبقى والذي يتحول إلى أملاح الصوديوم . المياه المعالجة تصبح ذات عسر يساوي صفر ، والأملاح الكلية المذابة سوف تتخفض بكمية تعادل القلوية التي أزيلت . عمليا الصودا الكاوية المضافة يتم ضبط كمياتها لتكون القلويسة الناتجة ١٥% من الأملاح الكلية المذابة وهذه الحالة مناسبة لمقاومة التأكل .

من الواضح أن درجة الخفض في الأملاح الكلية المذابة نتيجة إزالة القلويـــــة (Dealkaliation) تتوقف على النسبة بين القلوية والأملاح الكلية المذابة في الماء . وعند الرغبة في المحافظة على ادنى نسبة للقلوية لتكون ١٥% بينما تكون قلوية المياه الخام ٥٠% من الأملاح الكليــة المذابة ، عندنذ يلزم خفض الأملاح الكليــة المذابــة بنســبة ٤٠٠ . وعندما تكون القلوية ٧٥% من الأملاح الكلية المذابة فان نسبة الخفض تكون ٧٠% شكل (٣/٤) .

حالات الضغط لبخار الغلايات:

ضغط منخفض مـن ۱۰ إلى ۲۰ جوي ضغط متوسـط من ۲۰ إلى ۲۰ جوي ضغط عال اكبر مـن ۲۰ جوي

قلوية المواه الخلم (النسبة المنوية للأملاح المذابة) شكل ٢/٤ لمكان خفض النسبة المنوية للأملاح المذابة مع المحافظة على القلوية ينسية ٥١٠% من الأملاح المذابة

الفصل الرابع

2

تقطير المياه العزبة للاستخدامات الدوائية والمعمليــة والصناعية

تقطير المياه العذبة: Freshwater Distillation

١ - القدمة :

تستخدم المياه النقية في صناعة مستحضرات الحقسن (Injection) الدوائيسة . التقطير هو طريقة التتقية الوحيدة التي تزيل أي ملوثات بكتيريا في الماء (البكتريسا ، الفلوثات المسببة لارتفاع درجة الحسرارة (Pyrogens)) . مسن الناحيسة المملية قد يحدث حمل البعض المواد الهلامية مع البخار ، كمسا ان بعسض الغسازات المذابة مثل ثاني أكسيد الكربون و الأمونيا يمكن كذلك أن تحمل مع المياه المقطسرة . المياه المنتجة بالتقطير يمكن ان تكون ذات درجة نقاء مقيمسة بسالتوصيل الكهربي النوعي ما بين ٤ و ٢٦٠ . ميكروسيمنز عند ٢٥٥ م أي بما يعادل القل من ٣ جسزء في المليون أملاح مذابة وذلك طبقا لعملية التقطير المستخدمة .

يمكن بالتقطير معالجة المياه العذبةو المياه المالحة (Brackish) والتي تم عمــــل معالجة مصبقة لها . يجب منع تكون الترسيبات (Scale) بسبب عسر المياه وذلك بإزالة العسر ، حيث يلزم المعالجة بالتبادل الأيوني لإزالــة أيونــات الســـبليكا والأيونــات المحدنية.

في حالة التقطير يحدث تغيرات في مجالين وهما من السائل إلى الغاز ومسن الغاز إلى المائل إلى الغاز ومسن الغاز إلى المائل . حيث يلزم طاقة المسخين المياه إلى درجة الغليان ، ثم طاقة أخسرى التحويل المياه المغلية إلى غاز (بخار الماء) ، وثالثا يلزم توفر حجم كبير من الميسساه لتكثيف البخار مع توفير الطاقة اللازمة لتدوير مياه التبريد . وهذه الحسالات الشسلات تتطلب استهلاك كبير في الطاقة .

الخلفية التاريخية ،

استخدام التقطير لعملية تنقية المياه وكان هو الطريقة القياسية في المساضى . كما استخدمت معدات التقطير لتوفير المياه العزبة من مياه البحر في الرحلات البحرية الطويلة وذلك التقليل من متطلبات التخزين لمياه الشرب . وفي خلال القسرن التاسم عشر مع التقدم في علوم الكيمياء ، وزيادة الاهتمام في تحضير مياه عالية النقاء حيث أمكن تحضير مياه عالية النقاء بالتقطير ، وقد استمر التقطير الوسيلة الوحيدة لانتساح مياه نقية للاستخدامات الدوائية حتى منتصف عام ١٩٥٠ عندما أصبحست عمليسات التبادل الايوني مقبولة حيث استخدمت بدلا من التقطير في استخدامات كثيرة .

طريقة التقطير بالمراحل المتعددة أنت إلى الاستخدام الاقتصادي للطاقة ولمياه التبريد المطلوبة . في هذه الطريقة بعض من الطاقة الكامنة (Latent Heat) المتبخر يتم استعادتها من أحد مؤثرات التقطير لتوفير الحرارة للمؤثر التالي ، حيث بغلي الماء في هذا المؤثر التالي عند ضغط منخفض وبالتالي عند درجة حرارة منخفضة .

الطريقة الأخرى التي تقال من الطاقة المطلوبة لتبخير الماء مع عدم استخدام مياه التبريد تماما ، هي طريقة ضغط البخار (Vapour Compression) . في هذه الطريقة يتم تبخير المياه ثم ضغط البخار - لذلك تزداد درجة حرارة البخسار ويقال الحجم . البخار المحمص (Superheated Steam) يستخدم لتستخين في المبضرات (Evaporators) والطاقة الكامنة للتبخير يتم عندنذ استعادتها . بمجرد بدء دورة ضغاط البخار يلزم توفير حرارة إضافية قليلة والطاقة الرئيسية المطلوبة هي للضغط .

Y - جهاز التقطير بالتأثير الوحيد : (Single - Effect Still)

الطاقة المطلوبة للتعطير البسيط الماء يحكمها قيمة الحرارة الكامنـــة العاليــة لتبخير المياه والتي تصل إلى ٢,٢٦ كيلوجول/الجرام (2.26 ki/g). الطاقة الكامنة تمثل الطاقة اللازمة لفصل جزيئات الماء ، الملتصفة مع بعضها في الحالة الســـائلة إلــي جزيئات منفصلة بعيدا عن بعضها في حالة البخار . هذه الطاقة يتم اســـتعادتها عنــد تكثيف البخار ثانيا إلى الحالة السائلة . في جهاز التقطير البسيط عادة تققد هذه الحرارة في مياه التبريد التي تتدفق خلال المكثف .

الحرارة الكامنة للتبخير (Latent Heat of Evaporation) مرتفعة بصبب شكل وتوزيسع الإليكترونات في الذرة .

يوجد توزيع متماوي للإليكترونات في الرياطين ، حيث الجزيء للأكسبجين اكثر لذلك فانه يحمل شحنة سالبة وذرتين الهيدروجين شحنة موجبة ، وهذا ينتج عنه حالة من التأين الكهربي في الذرة . في الحالة السائلة توجد قوة جنب كهربي كبيرة بما يجعلهم مرتبطين ببعض .

٣ - مبدأ عملية التقطير : أشكال (٤/١) ، (٤/١)

عند تقطير الماء ، يلزم فقط ٢ مبادل حسر الرى أحدهسا للتبخير و الآخير للتكثيف البخار يتم بالمياه الباردة . للتكثيف البخار يتم بالمياه الباردة . الشكل (١/٤) يوضح جهاز تقطير فردي بمبط ولكنه ليس اقتصادي الطاقة الحر اريبة المطلوبة اجهاز التقطير الفردي هي لتسخين كيلوجرام من الميساه مسن ١٥٥م السي ١٠٠٠م يتطلب ٢٥٦ كيلوجول من المباقة إضافية . ولتبخير هذه الكمية يتطلب طاقة إضافية حرارة ٢٧٥٧ كيلوجول أي أن إجمالي الطاقة اللازمة لتحويل كيلوجرام من الماء عند درجة حرارة ١٠٥٠م إلى البخار عند ١٠٠٠م هي ٢٦١٣ كيلوجول . البخار عنسد ضغسط جوي ٣ ودرجة حرارة ١٤٤٥م ينتج ٢١٣٣ كيلوجول عند التحول من الحالة الغازية إلى الحالة السائلة . لذلك فانه يازم توفير ٢١٣٣ كيلوجرام من البخار لتبخير كيلوجرام من الماء .

بمجرد التبخير فانه يلزم تكثيف هذه المياه الانتاج الماء المقطر . فـــى حالــة درجة الحرارة للمياه الخارجة من المكثف في حدود ٧٠ م ، فانه يلزم لإرالة الحــوارة الكافية للتبخير ٢٢٥٧ كيلوجول / كيلوجرام وبتبريد المياه المقطـــرة إلــى ٧٠ م - إجمالي ٣٣٨٣ كيلوجول / كيلوجرام . وهذا يتطلب مياه تبريد ١٠,٣ كيلوجرام عنـــد ١٥ م لكل كيلوجرام من المياه المقطرة المنتجة . يمكن خفــض الطاقــة الإجماليــة المطلوبة قليلا باستخدام جزء من مياه التبريد كمياه تغذية لجهاز التقطير . وحيث أنــها المطلوبة قليلا باستخدام جزء من مياه التبريد كمياه تغذية لجهاز التقطير . وحيث أنــها

عند درجة حرارة ٧٠٠م فان يمكن الحد من منطلبات الطاقة المطلوبة لرفسع درجة حرارة مياه التغذية إلى ٧٠٠م أو ٢٣٠ كيلوجول / كيلوجرام من الطاقة . وهذا يقلل من منطلبات البخار حيث كان المطلوب ٢٣٨٣ كيلوجول التبخير كيلوجرام من المساء عند البدء في درجة حرارة ٧٠٠م . في هذه الحالمة يكون المطلوب همو ١,١٢ كيلوجرام من المساء كيلوجرام من البخار التبخير كيلوجرام من الماء . رغم أن ٩،٣ كيلوجرام مسن المساء عند ٧٠٠م التي يتم صرفها تمثل ٢٧٢٦ من الطاقة المفقودة . وهذا يمثل ٩٠٠ مسن الطاقة المستغلة والداخلة في جهاز التقطير - وهذا لا يمثل كفاءة في استخدام الطاقة . عند التسخين بالطاقة الكهربية فان كيلووات ساعة يدخل إلى الغلاية ٢٠٠٠ كيلوجول . وهذا يعني اسستهلاك التقطير لتر من الماء في الحالة الأخيرة يلزم ٣٦٠٠ كيلوجول ، وهذا يعني اسستهلاك الفقد كهربية تعادل ٢٠٦٠ كيلووات ساعة ، مع عدم حساب الفقد .

مثال للقيم الرقمية للاستهلاك والإنتاج لجهاز تقطير مفرد بطاقة ١٠٠ لتر في الساعة موضح في الشكل (١٢.٢) . مع ٩٠% كفاءة فان تقطير ١٠٠ كيلوجرام في الساعة يتطلب ٧٥ كيلووات و ١٠٣٥ كيلوجرام من مياه التبريد عند ٥١٥م . يجب ان تتم المعالجة المسبقة لمياه التغذية لجهاز التقطير لها بإزالة المعسر أو بإزالة الأمـــــلاح (Deionization) . كما يجب إن تحقق نوعية المياه المقطرة الآتي :

- عدم وجود ونقل الملوثات من مياه التغذية إلى البخار أو المياه المقطرة .
 - عدم حدوث تلوث من المواد المستخدمة في التقطير أو نقل المياه .
 - عدم وجود غازات مذابة الموجودة في مياه التغذية .
 - نظافة نقطة خروج المياه المقطرة وأوعية الاستقبال.

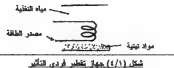
مع ملاحظة أن انتقال الملوثات من مياه التغذية يمكن خفصها بعوامل التصميم ولكن لا يمكن التخلص منها تماما . أما التلوث نتيجة إذابة من الممواد المستخدمة فسي التقطير فيمكن تحاشي ذلك بالاختيار المناسب لمادة الصنع لأجهزة التقطير وأوعيسة النقل . بالنمبة للغازات المذابة فانه يصعب التخلص منها تماما وان كان ذلك ممكن في حالة ضبط درجة حرارة التكليف .

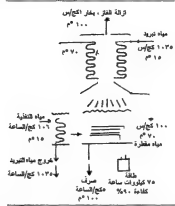
٤ - أجهرة التقطير العملية التقليدية : (Classic Lab Stills)

أحد أهم أجهزة التقطير المستخدمة على نطاق واسع في أوربسا هسو جسهاز التقطير مانستي (Manesty) شكل (٤/٣) . مو لد الصنع للجهاز هي للصلب المقساوم ، زجاج البوروسيليكيت للعواكس (Baffle) والغطاء . توجد نماذج بمعدل تدفق ما بين ١، ٢٠٠ لتر/الساعة . هذا الجهاز سهل التصميم حيث يمكن فكه بسرعة بدون استخدام أي أبو ات لسرعة التنظيف .

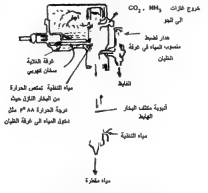
يمكن بهذا الجهاز إنتاج المياه المطابقة لمواصفات مياه الصناعات الدوائية ز يمكن حجز ومنع الأجسام العالقة (Carry. Over) بنظام العوائق والعواكس حيث تغـــير اتجاه البخار ثلاث مرات قبل مرور البخار إلى أنبوبة التكثيف. البخار الـــهابط فـــي المكثف يعمل على التسخين المسبق لمياه التغذية الصاعدة وذلك لتوفير الطاقة وكذليك التخلص من الغازات المذابة . الخبرة العملية أوضحت أن الرقم الهيدروجيني هو من ٥-٦ بسبب الحمل لثاني أكسيد الكربسون وان التوصيل النوعسي همو من ٢-٤ میکروسیمنز /سم (2-4 Ms/Cm) .



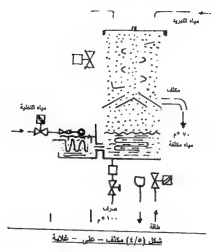


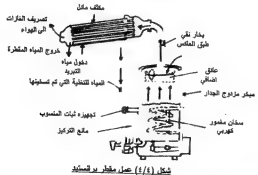


شكل (٤/٢) مقطر مفرد - استهلاك ، إنتاج معدل تدفق ١٠٠ لتر/الساعة



شكل (٤/٣) جهاز التقطير ماتمى





مقطر برانستید (Branstead Still)

هذا الجهاز مصنوع من الصلب المقاوم مع التبطين بطبقة نقية من القصديسر للأسطح الملاصقة للبخار والمياه المقطرة . الشكل (٤/٤) يوضسح نظام العمل . للأسطح الملاصقة للبخار والمياه التركيز (Deconcentratior) والذي يزيل القشورور (Scale) من البخار باستمرار . يوجد نوعين من العواكس (Baffles) أحدهما لمنع الحمل (Carry والأخر لمنع ملوثات البيروجين في الدواء . لانتاج من ٢-٤٠ لسستر/الساعة ونوعية المياه المقطرة مناسبة للاحتياجات المعملية .

مقطر سنتا سالون: (Sandasalo Still)

عند التسخين بالكهرباء أو بالبخار فان ظاهرة هذا المكثف وحيد التأثير هـــي مبدأ التكثف على الغلاية شكل (٤/٥). هذا المكثف يمكن فكه بسرعة لفصل أجــزاءه الثلاث شكل (٤/١). يتم استقبال المياه المكثفة كحبيبات من المياه المعاقطة على سطح الغلاية القمعي . استمران التقطير يعمل على خفض تركيز الأملاح المسببة للترسيبات (Scales) . الإنتاج من ١٢-٥٠ لترفي الساعة يمكن الحصول على نسبة نقــاء عاليــة بخفض سرعة الغليان مع وجود عوامل عاكمية (Baffling) بكفاءة ، جيدة . نظرا الأنــه مصنع من الصلب المقاوم فان النظافة باستخدام الحامض تكون مناسبة .

التقطير المتعدد : (Multidistillation)

التقطير المتعدد هو الأكثر تأثيرا في زيادة التحسين لنوعية المياه ، وذلك للاستخدامات المعملية حيث الوقت متيسر والمتطلبات الدجمية منخفضة . وهي طريقة مقبولة .

٥ – مواد الصنع وتوعية المياه :

خواص المياه الطبيعية كمنيب تزداد في حالة المياه النقيا بالإضافة إلى أن المياه تصبح اكثر مذيب عدواني عند ارتفاع درجات الحرارة ، إذلك فان تلوث المياه النقية بالانتصاق هي أحد عيوب عملية التقطير . من الضروري عمل أسطح المكتفات من مواد موصلة للحرارة ، إثارة المحلول تكون بسبب جو المكتف ، خليط من البخار، ثاني لكسيد الكريون ، النشادر ، الغازات الموجودة في مياه التغذية . هذه الملوثات يحتمل وجودها في المياه المقطرة .

القصدير النقى هو أحد المعادن التي لا تنوب في الماء ، وكذلك التبتانيوم ، سببكة القصدير والفضة المحتوية على ٣% فضة ، هذه الملوثات يحتمل وجودها في المياه المقطرة ، ولكن يعتبر القصدير النقي هو أحد لكثر المعادن عدم إذابة في الماء ، ويتساوى في هذا مع التيتانيوم ، سببكة القصدير والفضة بنمية ٣% فضة اسستخدمت السنين طويلة في تبطين الغزانات حيث لا تترك آثار بمكن الكشف عنها في الماء ، الصلب المقاوم يترك آثار يمكن الكشف عنها في الماء ، الصلب المقاوم يترك آثار من أيونات المعدن في الماء ، من بين مواد البلاستيك يعتبر التيفلسون الأكسثر منامسية المستخدام ، التيفلون خامل وكذلك لا يذوب في الماء ولكن التلوث الناتج عن عمليسة التشكيل يمكن أن يتسرب إلى الماء اذلك يلزم الحرص في النظافة الجيدة التيفلون قبل

حاليا ثبت أن الصلب المقارم للأحماض هو الأكثر مناسبة للاستخدام . فـــهو مادة مثالية في التشكيل بما في ذلك اللحام والتلميع . الأسطح التي يتم تلميعها بالطريقة الكهربية (Electropo lished) توفر مقاومة ممتازة ضد عدوانية الماء النقي والبخار .

التشطيبات الصحية (Hygienic Fanishes)

أسطح أجهزة تقطير المياه الملاصقة المياه المقطرة تعتبر ذات أهمية خاصسة في توفير النقاء المماء . الأسطح التي يتم تأميعها ميكانيكيا يمكن أن تحتوى على جبوب مخفاه وصغيرة جدا . عند استخدام التأميع الكهربي فان الأجزاء البارزة على السسطح يمكن أن تذوب بسرعة عن الأجزاء المخفضة . وذلك نتيجة زيادة تركيز التبار علمي الأجزاء البارزة والمنخفضة متجانسة وناعمة . بطريقة التأميع الكهربي لأسطح معدات التقطير وخزاتات حفظ المياه. ونظم التوزيسع يمكسن توفير حالات صحية حقيقية .

أجهزة التقطير الزجاجية :

تصنع أجهزة التقطير الزجاجية ذات التأثير الوحيد بطاقة من ٢٠-١ لتر في الساعة . يصنع الغلاية والمكثف من زجاج البوروسيليكيت وتوجد مصيدة لحجز النقاط من الماء. السخان المغمور المطلي بالكروم يحتوى على قاطع لمنع حدوث التسمخين عند جفاف الماء . تعمل أجهزة التقطير بدون معالجة مسبقة حيث بتم التنظيف ولزالـة

الترسيبات باستمر ار عند التغذية بمياه عسر شكل (٢/٤). تدخل من أعسلا المكثف المراب بتبريد وتكثيف بخار العاء الذاتج في الفتيلة (٤) ويتحرك عند (٢). هذا المساء الذي تم تسخينه المسبق يدخل التي تجهيزه ثبات المنسوب (٣) الملتصقة بالقنينة (٤). يدخل مياه كافية سابقة التسخين القنينة بدلا من المياه التي تم صعودها بالغليان بواسطة السخان المغمور . الباقي من المياه يتم صرفه . توجد مصيدة النقساط المحمولة (٢) لمنع استمرار صعود أي مواد عالقة صغيرة أو مياه غسير معالجة. . ثساني اكمسيد الكربون يتم صرفه من الفتحة (٧) .

٣ - نظام المؤثرات ذات التأثير الوحيد الصناعية :

Industrial Single Effect System:

نتيجة لزيادة أسعار الطاقة فقد توقف استخدام أجهيزة النقطيير ذات النسأثير الوحيد من الصناعة . وتم استبدالها أما بواسطة التأثير المزدوج ذات الضغط الحرارى (Thermocompression) أو بنظم إزالة الأيونات أو بنظم الأغشية .

معالجة مياه الصنبور بالدفع الحرارى:

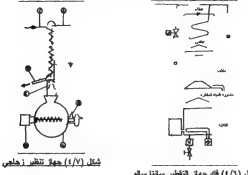
(Basic Tap Water Feed Thermodrive) :

في هذا الجهاز يمتبدل نظام العواكسس (Baffle) بنظام الحجـز الحازونـي (Centrifugal separator) شكل (٤/٨) بما يسبب استمرار وانتظام تغير اتجاه البخـار ، بما يحقق فصل أفضل . يدخل بخار الماء إلى السيكلون الحازوني من جهاز التبخـير (Evaporator) بسرعة عالية ، ثم يتوجه إلى أسفل في الشكل الحازوني وهــذا يحقـق فصل ٥-٥٠٠ ضعف جهاز التقطير العادي . بخار الماء المنتج الجاف والنقـي يرتفع خلال العواكس العلوية للإزالة النهائية للمواد العالقــة . متوسـط التوصيـل ، ميكروسيمونز /سم . (2 Ms/Cm) . لزيادة نقاء المياه تضاف غرفـة لإزالـة الفساز ات المذابة بما يوفر إنتاج مياه ذات درجة توصيل قل من ١ ميكروسيمونز /سم .

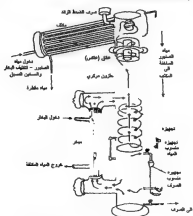
نظام التدوير: (Santasalo) تظام التدوير

في هذه الطريقة يستخدم البخار أو لا كمصدر للطاقة (الحرارة) وثانيا في شكل بخار مكثف كمياه تغذية . بساطة التصميم واضحة . عند اسمستخدام البخسار النقسي

كمصدر للطاقة لا نتم الحاجة إلى تنقية البخار المكثف.



شكل (٤/٦) فك جهاز التقطير سانتا سالو



شكل (٨/٤) تغذية ماء الصنبور بالدفع الحراري

شكل (2/٩). عند استخدام بخار المحطة عندنذ يلزم توفير نظام تنقيته البخار المكثف شكل (٤/١). تشمل المعالجة المسبقة مرشح الفحم النشط ووحدة إزالـــة الأيونات (Deionizer). كل مواد الصنع تكون من الصلب المقاوم للأحماض . يمكــن أن يتم التشغيل بالطريقة الآلية . معدل التدفق ٢٠٠ لنر في الساعة . يستخدم المنتـــج من المياه التنقية في الحقن الطبي والتعقيم . أجهزة التقطير هذه لا تحتاج إلى نظافة أو الى الصيانة .

٧ - التقطير الميكانيكي بالضغط الحراري :

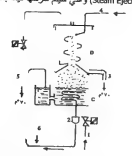
Mechanical Thermocompression Distillation:

القاعدة النظرية ،

كما سنرى التقطير بالتأثير المردوج (Multiple Effect Distillation) يستخدم الحرارة الكامنة (Latent Heat) لمؤثر ولحد لتوفير الطاقة (الحرارة) للمؤثرات التأليسة تحت ضغط منخفض وبالتألي درجة حرارة منخفضة . وبالعكس في التقطير بالضغط الحراري فان البخار من المؤثر الأول يتم ضغطه وبذلك ترتفسع درجسة الحسرارة وينخفض الضغط . تبدأ العملية بالتسخين الأولى لمياه التغذية ، طلمية لعمل التغريسنغ (Vacuum) أعلا المياه الساخنة ، بما يقال من درجة حرارة غليانها إلى ٩٠٠م ، وهذا يمكن من تحويل الماء إلى بهزار بدون التسخين إلى ١٩٠٠م .

من هذه الغرفة بدخل البخار إلى الفلاية التي تحتوى على الماء السابق تسخينه إلى ٩٦٠م حيث بعطي البخار حرارته الزائدة إلى الماء وحيث يتكثف البخار . يمسر بعد ذلك إلى المبادل الحرارى ويخرج المنتج عند درجة حرارة أعلا من مياه التغذيــة بــ ٥١٠م إلى ٥١٥م .

هذا النظام الميكانيكي الحرارى يوفر تقريبا استغلال كامل للطاقة . وفي الواقع يتم بدء أحد الدورات بتوفير أقل حرارة ثم تلزم الطاقــة لتشــفيل الضــاغط الشــكل (٤/١١) . وبالتحديد تسمى هذه العملية الضغط الميكانيكي الحرارى النفرقة بينها وبين الطريقة لبثق البخار (Steam Ejector) والتي سيتم شرحها فيما بعد .



شكل (٤/٩) مقطر تدوير البخار النتاج البخار النقي

٤ - يخول مياه التبريد

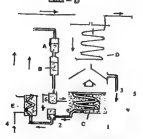
۱ — يخار ۲ — جمع البخار المكثف

ه - غروج میاه فتبرید ۲ - صرف

٣ - خروج المياه المقطرة

D – مکثف

c – غلابة



شكل (١٠/١٠) جهاز تقطير بخار المحطة العائد

A -- مرشح قدم منشط

۱ – بفار

B -- معالجة مسبقة بالتبادل الأيوني

٢ - جمع المياه المكثفة

C - غلاية	٣ – خروج المياه المكثقة
D – مكثف	 ٤ - بخول مياه التبريد
E – ميلال حراري	ه – خروج مياه التبريد
	۳ مصرف

العالجة السبقة ونوعية النتج النهائي:

يوصى بالمعالجة المسبقة باستخدام طريقة إزالة الأيونات حيث يمكن إزالـــة السيليكا . نقاء المنتج النهائي هو ٠٠٠ ميكروسيمنز إسم والغازات المذابة يتم إزالتها تماما تقريبا ، بما ينتج عنه تمادل في الرقم الهيدروجيني . هذا الماء المقطر يكون نقي من الناحية البيولوجية وغير مسبب لارتفاع درجة الحرارة عند استخدامه في الحقــن الطبي (Apyrogenic) .

مواد الصنع هي من النحاس أو الصلب المقاوم المبطن بالقصدير . التسخين يكون بالبخار أو بالكهرباء أو بكليهما . يتم تسخين الماء بالتدريج ويرتفع فقط ببطىء في غرفة التقطير ، حيث يتم القصل الكامل للمواد الصلبة العالقة والغازات المذابسة . الماء يغلي فقط عند السطح بدون حدوث فقاعات (Bubbling) بما يمكن من تجنب حجز نقاط المياه . معدل التدفق ١٠٠٠٠ لتر في الساعة الجدلول (١٢,٣) ، تبيسن بيانسات الكفاءة .

جدول (١٢,٣) لتسخين البخار النقى:

		-
میاه تبرید لتر /س	بخار ماء نقي كج/س	الطاقة لتر/ساعة
79.	YA	70
ovo	٥٥	٠.
110.	11.	1
****	YY .	٧
	79. 070	040 00

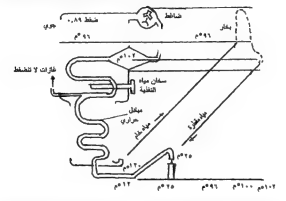
مقطر الضغط الحرارى مزدوج الحلقات:

Dual - loop Thermo compression Still:

في أجهزة التقطير بالضغط الحرارى السابق توضيحها ، يكون البخار النقسي ملتصق بالأجزاء المتحركة من الضاغط. وهذا يمثل خطورة كبيرة الزيوت والأجسام التي تتسرب إلى البخار النقي . وقد يستخدم النقطير بـــــالضغط الحـــرارى مـــزدوج الحلقات للتغلب على هذه المشكلة . الشكل (٤/١٢) يوضح مخطط لهذا المقطر .

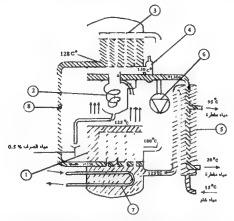
التقطير بالضغط الحرارى بواسطة البثق بالبخار :

Thermo compression Distillation By Steam Ejection:



شكل (٤/١١) جهاز التقطير بالضبط الحراري لتوضيح الصلية مع بيان درجات الحرارة عند مختلف المراحل





شكل (٤/١٢) مقطر الضغط الحراري مزدوج الحلقات (٤/١٢)

١ - مبادل حراري للتبخير نوع الألواح المتعرجة ٥-مبرد-بالتبادل الحراري مزدوج الأنبوية

٢ - فاصل حازوني ٢ - طلمية تسخين

٣ - ميادل حراري للتكثيف توع الأتواح
 ٧ - تسخين أولي بيخار سياة أوكهربي
 ١ - من بل الفلا أن

هذه الطريقة الحديثة لا تحتاج إلى أجزاء متحركة ، بدلا من الضاغط يستخدم باتق للبخار (Steam jet Ejector) القيام بهذا العمل شكل (٤/١٣) يوضح مقطر الضغط الحرارى (Branstead) عمل مقطر برانستيد بالضغط الحرارى (نوع البثق بالبخار) ، حيث يتم تبخير مياه التغذية في مولد البخار ، التسخين بالبخار ، الغاز ، الزيت ، الكهرباء . يتم حجز الملوثات بالعواكس (Baffles) .

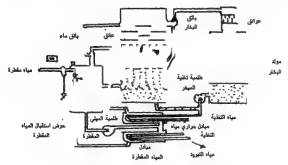
التقطير للمياه بالبثق الحرارى: : Thermojet Water Distillation

هذا الجهاز هو تطوير لمبدأ الضغط الحرارى شكل (٤/١٤) . مياه التغذية (٦) يتم ضخها إلى (1) حيث يتم تسخينها في المبادل الحرارى (2) ثم وصولها إلى المؤثـو الأول (الفلاية) (3) . في هذا الموثر يتم تسخين مياه التغذية بالبخار أو بالكهرباء . في حالة (H) بخار تسخين عند ضغط ٨ جوي فان كل نقطة في مياه التغذية يتم تسمخينها إلى حوالي ١٨٠ ٥م ، وهذا يوفر آمان للاستخدام الطبي للمياه المقطرة . جزء من مياه التغذية يتم تبخيره (بخار ماء نقي) ومتصل بمدخل باثق البخار ذو الضغط العالي(4) . الزيادة في تدفقات مياه التغذية يتم توجيهها خلال المبادل الحراري (2) السمى الموثسر الثاني (5) لزيادة التبخير بدون طاقة خارجية .

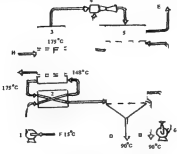
٨ - عملية التقطير متعندة التأثير (الراحل):

Multiple Effect Distillation Process:

حاليا عملية التقطير متعددة المراحل هي الطريقة المفضلة فسسي الصناعسات الدوائية . رغم أنها لا تتافس التقطير بالضغط الحرارى بالنسبة لاسستهلاك الطاقسة . النقص النام في الأجزاء المتحركة ، سهولة الإنشاء وثبات التشغيل جعل هذه الطريقسة مفضلة في الصناعة .



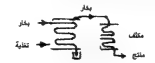
شكل (٤/١٣) مخطط لجهاز تقطير الضغط الحراري بار نستيد

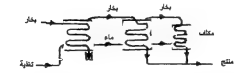


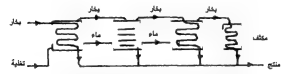
شكل (٤/١٤) مخطط البثق الحراري

نظرية التقطير متعدد الراحل:

في التوزيع متعدد المراحل (الفلايات) يتم تسخين الماء فسبي المؤشر الأول (الغلاية الأولى) إلى درجة حرارة الغليان تحت ضغط حوالي ٨ جوي . عندئذ يكون المؤثر الأول عند أعلا ضغط والمغرج الأغير عند الضغط الجوي . فسبي المرحلسة الثانية بكون الضغط والتالي درجة الغليان أقل . بتكثيف البخار من المؤثر الأول فسي مواسير التسخين للمؤثر الثاني حيث تتطلق الحرارة الكامنة المتكثيف وكثافة الحسرارة النائجة عن انخفاض درجة الحرارة وهذه الطاقة الحرارية المنبعثة يأخذها الماء السائل في المؤثر الثاني (الغلاية) . بما ينتج عنه تحول المياه إلى البخار . تحدث عمليسات مشابهة في المؤثرات التالية وفي المرحلة الأخيرة تستخدم مياه التبريد لاكمال النكثيف. عند استخدام عدد كبير من المراحل قد يكون استخدام مياه التبريد غير ضروري . يتم جمع المياه المكثقة في شكل المنتج النهائي . يتم توفير طاقة حراريسة للمؤشر الأول فقط، وحيث أن الطاقة الكامنة (Latent Heat) يعاد استخدام الطاقة نسبة إلى التقطير والمراحل التالية فان ذلك يحقق تحسن كبير في كفاءة استخدام الطاقة نسبة إلى التقطير بالموثر الواحد . بالإضافة إلى أن حجم مياه التبريد إما أن ينخفض إلى درجة كبسيرة أولا يستخدم شكل (٤/١٥) .







شكل (٤/١٥) ترشيد وخفض الطاقة في التقطير متعدد التأثير

- الماء المكثف في العبدر الأول بعاد البخار الدفقل الى العبدر و لا يتم حسابه كجزء من
 إنتاج الجهاز
 - يوضح الزيادة المتوقعة في اقتصاديات المبخرات بسبب زيادة عند المبخرات
 - تسبة الإمداد بالبخار بالكيلو جرام من المنتج من المياه المقطرة
 - ميقر وحيد التأثير ١ : ٩٠٠
 - میشر مزدوج التأثیر ۱,۲۰:۱
 - ميخر ثلاثي التأثير ٢٠٣:١
 - ۲,۸:۱ میڈر ریاعی التأثیر

النظرية التقريبية للتقطير متعدد المراحل والذي يؤدي إلى درجـــــة الحــرارة والضفط في كل مرحلة يمكن أن تكون كالآتي :

Oi = Ui Ai A Ti

حيث Ui = معامل الانتقال الحراري لكل مبادل حراري

Ai = مساحة المبادل الحراري

ΔΤΙ = فرق درجات الحرارة ما بين الماء في الغلاية (المؤثر) والبخار الداخل الى المبادل الحراري . حيث الما = (ΔΤΙ = To - Τι) حيث Το درجة حرارة بخسار التسخين الداخل إلى المؤثر الأول ، T1 هي درجة حرارة الغليان فسسي هذا المؤثر ، (ΔΤ = T1 - T2) حيث T2 هي درجة حرارة الغليان فسسي المؤشر الثاني وهكذا .

إذا كانت Q هي الحرارة المنقولة إلى حرارة كافية للتبخير في المؤثر الأول ، معطية كمية مياه مقطرة D1 ، هذه عندنذ تستخدم كبخار عند المؤثر الثاني ، معطية كمية مماثلة من الحرارة لهذا المؤثر الثاني . في كل مساحات كل المبادلات متساوية وبغرض أن كميات متساوية من الحرارة تنقل في كل مؤثر عندئذ :

الانخفاض في درجة الحرارة في كل مؤثر يتناسب طرديا مع معامل الانتقال الحرارى (عرف دولي) .

مثال:

في جهاز تبخير متعدد التأثير (ثلاثي التأثير) حيث مساحات المبادل الحراري متساوية، ومعاملات الانتقال الحرارى مقدرة لتكون بنسب ٥٦ : ٣،٥ : ٢ . يتم تغذية بخار جاف عند ٥١٠ م للمؤثر الأول ببنما في المؤثر الثالث الماء يغلي تحت ضغط ١٦٠ ، جوي عند ٥٢٠ م . إجمالي الخفض في درجة الحرارة هو :

$$\Delta T_3 + \Delta T_2 + \Delta T_1 = e^{\circ} \lambda = 10. - 14.$$

وبالمثل لحساب ,ΔT

$$20.1 = \Delta T_2 \therefore \frac{1}{3.39} - \frac{1}{0.64 + 1 + 1.75} - \frac{1}{U_2/U_1 + 1 + U_2/U_3} = \frac{\Delta T_1}{68}$$

$$\frac{1}{5.32} = \frac{1}{1 + 1.53 + 2.75} = \frac{1}{1 + U_1/U_2 + U_1/U_3} = \frac{\Delta T_1}{68} \quad \therefore$$

$$35.1 = \Delta T_3 \qquad \Box U_2 = \Delta T_3$$

متطلبات الطاقة :

استهلاك بخار التسخين في المبخرات المتعددة يتناسب عكسيا مع عدد المؤثرات (الغلايات) وذلك بالنسبة لقيمة معينة من المواه المقطرة المنتجة .

البخار المطلوب (کجرام) $= \frac{K}{N}$ (کجرام مطلوب) حیث N هو عدد المؤثرات بجب أن في التبخیر متعدد الغلایات \times N هو ثابت پتوقف على التصمیم (عدد المؤثرات بجب أن یکون أقل من أو یساوی ثمانیة) .

مع زيادة عدد المؤثرات فان تكلفة إنتاج الكيلوجرام من المياه المقطرة تتخفض . مثال كالآتي لجهاز من ستة مؤثرات :

لانتاج ١٠٠٠ لتر من المياه المقطرة يلزم توفير:

میاه تغذیهٔ ۱۱۰۰ کیلوجرام بخار ۹ جوي ۲۳۰ کیلوجرام میاه تبرید ۱۱۳ کیلوجرام

هذا مقارنة لانتاج ۱۰۰۰ لنر من المياه المقطرة باستخدام جهاز تقطير وحيــد التأثير حيث يلزم ۱۲۰۰ كيلوجرام من البخار ، ۱۲۰۰ كيلوجرام من مياه التبريد .

للعالجة للسبقة : إما بإزالة العسر أو بإزالة الأيونات .

نوعية الياه النتجة :

المياه المنتجة من نظم المؤثرات المتعددة تكون نقية من الناحية البيولوجية وذات توصيل كهربي يماوي أو أقل من ٠,٥ ميكروميمنز أسم . وهو غير مسبب لارتفاع درجة حرارة الجسم عند استخدامه في المستحضرات الطبيعة المحقن (Apyrogenic) وهو متعادل .

التشغيل :

جهاز التقطير يتكون أساسا من مكثف مع التسخين المسبق لمياه التقذية ومسن ٣ إلى ٨ أعمدة نقطير أو مؤثر ات متصلة ببعضها على القوالي و عدد مسساوي مسن المبادلات الحرارة بين المراحل الشكل (١٢/٢٨) . كل عامود نقطير فسي المنظومسة يعمل عند ضغط مختلف ، وبزا يمكن نقل الحرارة الكامنة للتبخير من مؤثر إلى مؤثر . الموثر الأول هو فقط الذي يتم توفير مصدر طاقة خارجي له . مياه التبريد مطلوبة فقط لجزء صغير من الطاقة الكلية وفي ٦-٨ مؤثرات يلزم كمية صغيرة جدا من مياه التبريد أو قد لا يتم الحاجة إليها . يتم توفير كلمة نضح مياه التغذية .

تسلسل التشغيل : (Operation Sequences) شكل (٤/١٦)

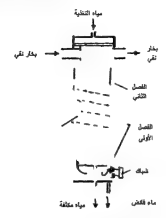
تتدفق مياه التغذية خلال مكثف التسخين المسجيق وخسال كل المسادلات الحرارية ما بين المراحل . يدخل بخار الماء غرفة المبخـــر الأول (المؤثـر الأول) ويسبب غليان مياه التغذية السابق تسخينها وتترك حزمة مواسير المبخر بسرعة عالية جدا . هذا الخليط من الماء / البخار يدخل قاع حيث يحدث له تغير مفاجئ في الاتجاه. وهذا الفصل الأول يزيل معظم نقاط وأجسام المواد الصنغيرة . بعد ذلك يتدفق البخسار خلال فراغ ضيق حلقي ، حيث يتم التخلص من نقاط المياه الصغيرة واي مواد عالقة من البخار بالطرد المركزي . هذه العملية الثنائية تزيل الملوثات المتبقية . الذي يترك العامود لتسخين المؤثر الثاني هو البخار النقي فقط. عندئذ يمكن الحصول على بخطر نقى ومياه مقطرة نقية بعملية واحدة . المياه التي لا تتبخر في العمامود تمسر إلمي المؤثرات التالية . البخار النقى من المبخر الأول وكل مبخر مؤثر تالى يتكثف إلى مياه مقطرة في العملية عند تسخين المؤثر التالي . هذه المياه المقطـرة تدفـع تحـت ضغط حتى الوصول إلى المكثف حيث تعطى جزء من حرارتها إلى مياه التغنية الداخلة . البخار النقى من عامود التقطير الأخير بتوجه كذلك إلى المكثف حيث تتكون المياه المقطرة . الميزان الحراري يتبقى لكمية مياه التبريد الصغيرة عند الحاجة . يوجد تحكم آلى خاص بالتوصيل الكهربي والذي يعمل على صرف أي منتسج غير مطابق . كل المراحل و الخصائص يتم قياسها و التحكم فيها آليـــا ومركزيـا . عنــد المخرج درجة حرارة المنتج هي ٩٥ - ٩٧٠ م .

التكاليف الاقتصادية .

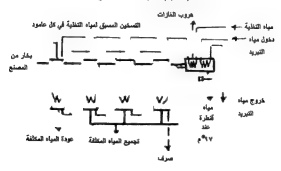
الشكل (٤/١٧) يوضح أن مقطر من ثلاث مؤثرات تستخدم 2/ كجـرام مـن البخار واقل من ١,٥ كجرام من مياه القبريد . لنفس حجم الإنتاج المقطر مـن سـتة مؤثرات يستخدم ٢,٠ كيلوجرام من البخار وفقط ١,٥ كيلوجرام من مياه التبريد لكلي كيلوجرام من المياه المقطرة . المقطر من سبع مؤثرات لا يحتاج إلى أي مياه تـبريد مطلقا . وهذا أساسا هو العلاقة ما بين التكلفة الرأسمالية وحجم الإنتاج السنوى والذي يؤثر على اتخاذ القرار .

الشكل (٢/١٪) مخطط المقطر بمنتخدم لتقطير المهياه المستحضرات الدوانيسة (Pharmastill) . درجة حرارة المياه المقطرة ٩٥٠م وأقل وهذه ظلاهرة هامسة فسي الصناعات الدوانية . وحدة التقطير مجهزة بمبادلين حراريين أحدهما التسبريد بميساه التغذية والآخر التبريد بواسطة مياه مزالة العسر .

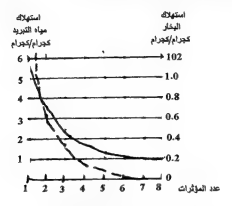
بالنسبة لاستخدام وتخزين المياه المقطرة في الصناعات الدوائيـــة . بالنسـبة المياه المقطرة الباردة فان أقصىي زمن تخزين هو ٢٤ سلعة ، وعمليا فان المياه يجـب استخدمها مباشرة من وحدة النقطير . في حالة التخزين لمدة أطول فانه يجــب رفــع درجة حرارة المياه المقطرة إلى ٥٨٠م . لذلك فان كل المياه المقرر تخزينها يجب إما إنتاجها بالطريقة المماخنة أو بتسخينها حتى ٥٨٠م بعد الإنتاج بالطريقة البارد .



شكل (١٦١أ/٤) نظام القصل المزيوج للميكر



شکل (۱۲ اب/٤)



شكل (٤/١٧) استهلاك الطاقة ومياه التبريد

الاختلاف بين المياه المقطرة الباردة والسلخنة يكون في حجم مياه التبريد طبقا

للجدول التالي بالنسبة لوحدة التقطير ذات المؤثر الواحد .

مياه التبريد	مياه التغذية	الطاقة الحرارية	المياه المقطرة
كيلوجرام	كيلوجر لم	ليكوات ساعة	(درجة الحرارة)
14	1.0.	۸٠	۰۰۰ اکجر ام عند ۳۰ م
11	1.0.	۸.	۱۰۰۰ کجرام عند ۵۷۰ م

إنتاج المياه المقطرة الباردة ،

المياه المقطرة الباردة هي التي درجة حرارتها ما بيسن ٢٠ - ٣٠٠ م . في عمليات التصنيع للمنتجات الدوائية فان المياه المستخدمة في المستحضرات الطبيسة للحقن يجب تبريدها إلى درجة الحرارة هذه وذلك بمبب حماسية بعض المستحضرات لدرجة الحرارة ، لذلك فان عمليسة الضغط الحراري هي المناسبة (Thermo لمبذا الغرض .

٩ - انتاج المياه المقطرة الساخنة :

إنتاج معظم شركات صناعة الأدوية بعتمد على توفر التعقيم وتخزيسن ميساه خالية من البكتريا و الملوثات المسببة لارتفاع درجة حرارة الجسم (Pyrogen) - حيست ان اننى درجة حرارة التخزين هي ٥٨٠م لذلك فان جهاز التقطير المنتج لمياه مقطرة مساخنة يمكنه تغذية التخزين مباشرة - نظم الإنتاج الطبيعي للمياه المقطرة الساخنة هي متعددة التأثير (Multiple Effect) وكذلك نظهم الضغط الحسراري بالبثق -Fjector و الأخير يحتاج إلى طاقة إضافية الرفع درجة الحسرارة إلا ما لا يقل عن ٥٨٠م .

الخاتمة :

ظل التقطير لمدة ٢٠٠ عام هو العملية الوحيدة القادرة على توفير المياه النقية الخالية من المواد العالقة والمذابة . ولكن في عام ١٩٤٠ ظهر التبادل الأيوني السذي أنهى هذا الاحتكار ، كما أن التناضح العكسى الذي ظهر عام ١٩٦٠ أضساف السهذا الاختبار . وحاليا أصبح التقطير يعتمد عليه في الحصول على مياه نقيسة تلشسرب أو للاستخدامات الأخرى .

الفصل الخامس

Ó

اعزاب المياه المالحة

(Manifactured Fresh Water) المياه العربة الصنعة

أو التحلية (الإعراب) Desalination

التحلية كوسيلة لزيادة الموارد المائية :

تمثل المياه العزبة 2/ % فقط من المياه على مسلح الأرض ، 9/ % مياه البحار و المحيطات ، 7,0 % مياه مملحة (Brakish) لا تصلح الشرب لزيادة الأمالاح المذابة بها . و اذلك فانه إن أمكن تحويل هذه المياه المالحة إلى الحالة العزبة فانه بمكن توفير مصدر مياه غير محدود . ولكن تقنيات التحلية تتطلب در اسات بحثية لتطوير القتصاديات نظم التحلية والتي تشمل التقطير ، النتاضح العكسي ، الاليكتروديا لسبيس ، اللجميد (Solar Evaporation) ، و نظر الارتفاع كالنيف التحلية فان استخدمها لم ينتشر حتى الأن إلا في حدود الحاجة الماسة .

۱ - التعلية بالتقطير : رالكثفات) Desalination by Distillation

العملية المستخدمة على نطاق واسع لتحويل المياه المالحة إلى مياه للشرب هي بالتقطير . في هذه العملية يتم غلي أو تبخير المياه المالحة في وعاء مناسب للحصول على أبخرة لمياه نقية وماثل متبقى به أمسلاح مركسزة . تجمسع الأبخسرة وتكشف لاستخدمها في مياه شرب . ولكن توجد حدود نظرية وعملية لتطبيقات التبخسير فسي التحلية .

القواعد النظرية: أن اقل طاقة مطلقة (بصرف النظر عن نوع العملية) لفصل مخلوط متجانس من المواد إلى مكوناته ، تتوقف على الخواص الطبيعية المخلوط عنصد البدء في الفصل وكذلك خواص المكونات عند نهاية العملية وهذه تعرف بطاقصة الفصل المطلقة (Free Energy of Seperation) . ولتحقيق الاقتصاد فحسى الطاقصة المنصد هو باستخدام النظام المتعدد التأثير (Multi Effect system) . في هذا النظام تدفع أبخرة المياه النقية الناتجة في المرحلة الأولى لغلي الماء المحالح بطريقة مناسبة إلى المرحلة الثانية . في هذه المرحلة الثانية عند تكثيف البخار تنطلع الطاقة الكافية لغلى المياه المالحة منتجة بخار ماء . عند استمرار هدذه العمليسة

الفصل الخامس

يمكن إنتاج رطل من المياه المحلاة باستخدام وحدة طاقة حرارية 1b of 1) water). water

القواعد التطبيقية : قبل البدء في التصميم الهندسي التحلية ، يلزم أن يؤخذ في الاعتبار القواعد التطبيقية التي تؤثر على الكفاءة . من هذه القواعد عمليدة الانتقال الحراري (Q.Btu / hr) مع المساحة المعدة للانتقال (Q.Bt. / hr) .

Q = UA AT

. (Btu / hr / \Re^2 / F^0) عامل الانتقال الحراري = U

قيمة معامل الانتقال الحراري نتوقف على الفرق في درجات الحرارة ، السائل الباعث للحرارة والسائل الممتص للحرارة والشكل الهندسي ومساحة ومادة الانتقال الحرارى . ولذلك فعند زيادة معامل الانتقال الحرارى و أو المساحة سيزداد معدل انتقال الحرارة، ولكن زيادة المساحة تعني زيادة في حجم المعدات ، ولذلك يهدف التصميم إلى زيادة معدل الانتقال الحرارى .

مياه البحر مخلوط معقد من المواد الصلبة المذابة والغازات والكائنات البحرية . المواد الصلبة المذابة تشكل خطورة في عملية التقطير نظرا لأن بعضها بتركز على سطح الانتقال الحراري ويرسب (Scaling) . الكائنات البحرية يمكن أن تسبب عـــزل على سطح الانتقال الحراري ويرسب (Fouling) . هنين العاملين يعملا على خفص ف الانتقال الحرارى وبالتالي خفض كفاءة نظام التحلية . ولذلك يلزم المعالجة المسبقة لمياه البحر لإزالة أو تحييد الثر هذه المواد . اكثر المواد المسببة المترسيبات هي كبريتات الكالسيوم وايدروكسيد المغنسيوم وكربونات الكالسيوم و تتحدد درجة الحرارة و تركيز المحلول الملحي بتركيز أبونات الكالسيوم والكبريتات ذلك لان كبريتات الكالسسيوم تتخفض درجة إذابتها مع ارتفاع درجة الحرارة ممكن إلا أن الاغتيار على المعالجة الممسبقة . يبنسي الاغتيار على العامل الاقتصادي ما بين زيادة الكفاءة أو زيـــادة تكاليف المعالجة الممسبقة . يبنسي المسبقة . بخصوص الكائنات البحرية يمكن التخلص منها بكلورة المياه الخام القئل المتسلة المعالجة المسبقة . المسبقة . المسبقة . المسبقة . المهام القئل المعالجة المسبقة المعالم المعال

الفصل الخامس

كائنات موجودة ومنع نموها مستقيلا .

الاحتياجات المالية تقع تحت البنود التالية: ثمن المعدات ، ثمـــن الأرض ، تكــاليف الطاقة ، تكاليف التشغيل والصيانة ، تكــاليف الميــاه . والــهذا ياــزم الدراســة الاقتصادية لكل هذه العناصر ليمكن خفض لجمالي التكـــاليف . توجـد نمــاذج رياضية لدراسة اقتصاديات التحلية .

٢ - عمليات التقطير الواعدة :

اللبخر بالأنابيب العمودية: (VTE - Vertical Tube Evaporator)

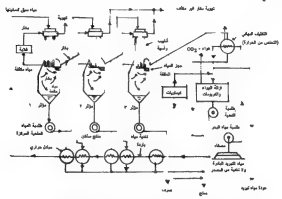
الشكل المبسط لمخطط أداء المبخر بالأنابيب المائلة متعدد التأثير - Multiple موضح في الشكل (٥/١) . في هذه العملية يتم تغذية المرحلة الأولى مسن مسلمة بمياه البحر التي سبق تسخينها ، وتتدفق المياه إلى اسلام أبمياه البحر التي سبق تسخينها ، وتتدفق المياه إلى اسلام المرحلة الأولى يحلب المسلمة المرحلة الأولى يوفر الطاقحة من الخارج الذي يتكثف على السطح الخارجي لأنابيب المرحلة الأولى يوفر الطاقحة الحرارية لتبخير تدفقات المياه المالحة (التي سبق تسخينها) دلخل الأنسابيب ، البخسار المكثف يعود إلى الغلاية لاعادة تبخيره ، بخار الماء الناتج من المرحلة الأولى يعمل المرحلة الأولى يعمل المرحلة الأولى عدد من المراحل بما باستخدام مياه الاقتصادي عمليا ، مع تكثيف بخار الماء الأخير بواسطة مبادل حسرارى . والتركز ، والتركز . والتركز المراحل بما يوفر العامل الاقتصادي عمليا ، مع تكثيف بخار الماء الأخير بواسطة مبادل حسرارى . باستخدام مياه البحر ، مع صرف المواه شديدة التركيز الملحى .

التطوير الحديث في هذه العملية هو باستخدام أنابيب محـززة (Futed Tubes) بدلا من الأنابيب الناعمة المستديرة . هذه الأنابيب نزيد الكفاءة الكلية للانتقال الحرارة من ٢-٣ ضعف . وبذلك فإنها يمكن أن تجمل الانتقال الحرارى لنظام معيـن لكـثر كفاءة أو تجعل الوحدات الصغيرة قادرة على تحقيق الفصل مثل الوحدات الكبـيرة المجهز بالأنابيب النقليدية .

طريقة أخرى ازيادة معامل الانتقال الحرارى هي باستخدام مصغوفة من الأنابيب المائلة الأفقية (Staggerad Horizontal Tubes) . يمقط المحلول الماحى عسلى

ألفصل الخامس

الأدابيب ويتبخر جزء منه (يتكثف البخار على السطح الداخلي للأنابيب) . المحلسول الملحي المركز يتدفق اسفل الأنابيب . هذا التنظيم يوفر سطح معدني عساري علسى السطح العلوي للأنبوبة وطبقة سائل كثيفة على الجانب السفلي . واضسح أن زيادة الانتقال الحرارى على السطح العلوي لكثر من الخفض في الانتقال الحرارى السفلي . كلا من الأنابيب المحززة والأفقية تتطلب تكاليف صيانة لكثر عن الأنابيب الرأسية في حالة الأنبوب المحزز يكون من الصعب إزالة الترسيبات على الانحناءات . وفي حالة الانابيب الأفقية فانه يكون من الصعب نظافة السطح الخارجي للأنابيب مقارنة بالسطح الخارجي للأنابيب مقارنة بالسطح الداخلي .



شكل (٥/١) جهاز التقطير بالأثابيب الرأسية - ثلاثي المراجل

٣ - المبخر بخف ف الضفط متعدد المراحل - وحيد التأثير (Single Effect)
 Multistage Flash)

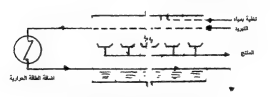
الفصل الخامس

بالأنابيب الرأسية (VTE) والذي يتصف بإضافة طاقة خارجية مع تحرر البخار .

وتتكون العملية من قطاع إضافة طاقة – وقطاع استعادة الطاقة . قطاع إضافة الطاقة هو منطقة درجة الحرارة العالية في العملية . أما قطاع استعادة الطاقة فيتكون من عدد من الغرف حيث يحدث تحرر البخار من المحلول الملحي . كل غرفة تعمل عند ضغط منخفض عن سابقتها . نظرا الأن الماء المالح يزداد في التركيز مع مروره من غرفة إلى أخرى ، فأنه يازم ضغط الل الحدوث البخر . البخار المنطلق يتكشف بالتبادل الحراري مع المياه المعذبة ، حيث يصرف المنتجة نتيجة التكثيف .

رغم أن النظام الذي تم مناقشته مناسب لغرض التوضيح إلا أنه ليس الأفضل.

معظم المبخرات متعددة المراحل بتحرر البخار تعمل على أساس تدوير المياه المالحة . مخطط لهذه العملية موضع في الشكل (٥/٣) .



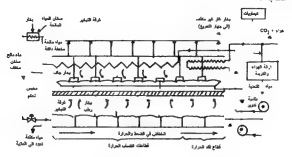
أشكال (٥/٢) عمل المبخر متعد المراحل

عملية المتدوير تكون معقدة عن جهاز المرة الواحدة ، ولكنها تعمل أساسا بنفس الطريقة لانتاج البخار بتبخير الماء المالح الساخن مع توفير كل الحرارة الخارجية قبل التبخير.

في أي العمليات ، نفس الكمية من العياه المالحة سوف ننتج نفس الكمية مسن مياه الشرب عند تبخيرها خلال نفس المجال للحرارة الكلية . أذا ، فأن كمية المسدواد المعلبة المنتجة المترسيبات (Scales) هي نفسها التي تدخل الجسهاز بتدوير أو بدون تدوير . ولذا فأن هذه الطريقة تعتبر الاتصادية عند الإنتاج الكبير ولكن ملبياتها هسسو الخفض في درجة حرارة المحلول العلمي يسبب زيادة المحتوى من العسواد الصليسة

القصل الخامس

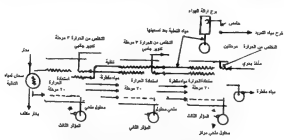




شكل (٥/٣) ميشر متعد المراحل بتدوير المباه المعالجة

٤ - المبخر متعدد التأثير - متعدد المراحل : Multi effect Multistage

عملية التدوير التي تم مناقشتها سابقا ماز الت تعتبر ذات مؤثر واحد Single) مع تغنية خارجية بالحرارة على جانب وفقد في الحرارة على الأخسر . إلسى درجة ما ، تصبح هذه العملية مؤثرة لكثر ولكثر لمجال درجة حرارة معطي مع زيادة عدد المرلحل . فرق الضغط اللازم لتحريك المياه المالحة من غرفة الأخرى عند درجة الحرارة المنخفضة و الضغط المنخفض بنهاية الدورة هو العامل النهائي (الحدي) فسي معدل التدوير وعدد المراحل التي تستخدم . والمتغلب على هذه الحدود أمكن اسستخدام متعدد المرلحل. متعدد المراحل التي تستخدم . والمتغلب على هذه الحدود أمكن اسستخدام الأسلوب يمكن تقسيم المجال الكلي ادرجة الحرارة اللازمة التبخير (Flashing) إلى عدد من مراحل درجات الحرارة . خلال كل مرحلة تعمل وحدة مستقلة ذات تأثير وحيسد ومتعدة المراحل).



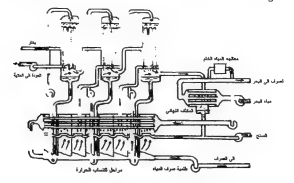
شكل (١/٤) عملية التقطير متعددة التأثير متعدة المراحل

بالمدخلات الخاصة بها ، وكذلك استعادة الحرارة ، فقد الحسرارة ، تدوير البخار . وهذه الطريقة تسمح بان يعمل كل مؤثر عند أقصى معدل تدوير المرتبط بالمجال الحراري لهذا المؤثر .

المؤثر الأول يستقبل الحرارة من مصدر حقيقي خارجي ، ولكن المؤشرات الثاني والتالي تقد الحرارة من المؤثر الأول إلى المحلول الملحي في المؤثر النسالي . بهذا التطوير يمكن عمل اكثر من مرحلة تبخير (Flash) لمجال كلي لدرجة الحسرارة المتبخير التي يمكن أن تعمل بوحدة ذلت تأثير واحد (Single Effect) . وبسهذا يمكن تحقيق أقصى استفادة بالطاقة المستخدمة (زيادة عدد جالونسات الميساه لكسل وحدة حرارية) في كل عملية ذلت تأثير واحد .

العمليات الركبة : (VTE/MSF - Combined Processes)

ما للمبخر المبخر متعدد المراحل . المخطط لهذه الطريقة كما في الشكل والأتابيب العمودية والمبخر متعدد المراحل . المخطط لهذه الطريقة كما في الشكل (٥/٥) .



شكل (٥/٥) عمليات التقطير المزدوجة

في هذه الطريقة الوحدة المتعددة المراحل (MSF) تعمل للتسخين المسبق للمراحة المالحة التي تغذي جهاز التبخير بالأنابيب العمودية (VTE) . استخدام هسذه العاريقة بطاقة كبيرة توفر تكلفة إنشاء الله بنسبة ١٥-٣٠٠ . في هذه العملية المياه المالحة بتم تسخينها المسبق في المبخر متعدد المراحل المياه الموقر بالأنابيب الرأسية فإنها تتنقل إلى الموثر التالي بالأنابيب الرأسية فإنها تتنقل إلى عموعة لتقالية من المبخرات ذات المراحل المتعددة (MSF) . عندئذ تتبخر بعض المياه المالحة باستخدام طلميات منفصلة من المبخر متعدد المراحل (MSF) إلى المؤشسر بالأنابيب المستخدام طلميات منفصلة من المبخر متعدد المراحل (MSF) إلى المؤشسر بالأنابيب الرأسية المالحي والباقي يتنفق بالجانبية الراحد ، مجموعة ذات ضغط منخفض من مراحل الملحي والباقي يتنفق بالجانبية الى المبرد ، مجموعة ذات ضغط منخفض من مراحل المبخرات متعددة المراحل .

القصل الخامس

٥ - موجز لميزات وعيوب عمليات التقطير:

١ - المبخر ذو الأنابيب العمودية (VTE):

أ - الميزات :

- انخفاض في استهلاك الطاقة
- نسبة كفاءة عالية بخصوص إنتاج المياه لكل وحدة حرارية .
- الصرف للمياه المالحة بتركيز ملوحة عالي (أي استخدام مياه اقل لكل وحدة تقطير بما يخفض من تكاليف التسخين المسبق).
 - تحتاج إلى مساحة أرضية أقل .
 - التكاليف الرأسمالية منخفضة .

ب- العيوب:

- وجود ترسيبات بالأسطح المعدنية الناقلة للحرارة الملاصقة المياه التي تغلى
 - الارتفاع الرأسي الضخم غير مريح .

٢ - المؤثر الواحد - متعدد للراحل: (SEMS)

أ - للميزات :

- خبرة كبيرة في التشغيل (معظم وحدات التحلية التي تعمل حاليا).
- اقتصاد كبير في حالة الطاقات الصغيرة (الل من ٢ مليون جالون في اليوم)
- سهولة نظافة الأنابيب (لا يوجد سطح معدني ناقل للحرارة ملاصق للمساء المالح الذي يغلي).
 - مطالب الصيانة منخفضة .

ب- العيوب:

- انخفاض في نسبة الكفاءة .
- تشغيل محدود بسبب خصائص الإذابة لكبريتات الكالسيوم .
 - زیادة فی استهلاك الطاقة .
 - يحتاج إلى مساحة ارض كبيرة .

اشأه في الصنباعية _______المائلات

٣ - المنخر متعبد التأثير - متعبد الراحل: (Multi effect - Multistage - Flash)

أ – الميرات :

- نسبة كفاءة عالية في التحلية تزيد عن SEMS
 - كفاءة التحكم في كل مؤثر أفضل.
- التجاوز في الإذابة العالية يكبر ثبات الكالسيوم.

ب العيوب:

- منطابات التشغيل معقدة وتتطلب عناصر مدرية جيدا .
 - زیادة زمن البدء و الإیقاف .
 - محدودية التطبيق (جهاز واحد فقط في التشغيل)

2 - العمليات المركبة: (Combined VTE / MSF)

أ – الميزات :

- کل الممیزات التی تم مناقشتها فی عملیات SEMS ، VTE .
- خفض حو للى ٣٠% من التكاليف الرأسمالية وحو الــــى ١٥% مــن تكــاليف
 الإنتاج مقارنة بالمبخر متعدد المراحل (MSF) في حالة الإنتاج الكبير باستخدام
 التسخين الممبق بو اسطة (MSF) .
 - سهولة التشغيل .

ب-العيوب:

- كل ما سبق ذكره بالنسبة لكل من المبخر بالأتابيب الرأسية (VTE) والمبخر
 وحيد التأثير متعدد المراحل (SEMS).
 - خبرة التشغيل متوفرة حاليا في المراحل التجريبية .

(Desalination by Reverse Osmosis) (RO) - التحلية بالتناضح العكسى - ٦

في حالة وضع غشاء مناسب كحاجز لاناء محتوى على مواه مالحة ، ولاحظ أنه عند توفير ضغط مناسب على سطح المحلول الملحي ، ستتدرج مياه محلاه خلال المشاء . تسمى هذه الظاهرة بالتناضع العكسي أو التحلية بالترشسيح العسالي (Hyper Filteration) في الحقيقة ، رغم أن هذه التقنيات متقدمة جدا من الناحية الهندسية

١٧٨

وكذلك في تطبيقاتها المعملية إلا أن ميكانيزم الغشاء مازال غير مؤكد .

في الترشيح العادي ، يتم حجز الأجسام العالقة من السائل بطبيمـــة الحجــز المجال الترشيح . وفي الترشيح الفائق (Ultra Fitteration) تفصل أجسام صغيرة جدا في مجال الميكرون أو الجزء من الميكرون من المائل بالترشيح في غشاء بـــه فتحــات صغيرة جدا اصغر من مسام المرشحات العادية . المرشحات ذات الغشاء السـذي بــه فتحات ميكرونية ويسمى (Microporous or Millipore) هي المستخدمة في هــذا النظــام للترشيح.

أما التعبير الترشيحي اكثر من الفائق (hyper fitteration) يستخدم لإزالة الجسيمات أو المواد المذابة في المحلول باستخدام مرشحات . هذه المرشحات عبارة عن أغشية من البلمرات حيث تعمل الفتحات في مكونات البوليمسر كمنخسل المصل المواد المذابة في حالة تميؤها أن أمكن من بين جزيئات المياه التي تحتويسها وذلك من خلال مرور المياه من فتحات النشاء . كما يلاحظ فيما بعد فان عمل التحلية بالتناضح المكسي لا تختلف عن الترشيح الأكثر من فائق (hyper Filteration) ولذلك البعض يفضل التمية الأخيرة والبعض الآخر يرى أن التناضح المكسسي (Reverse)

عند فصل المحلول الملحي من المياه النقية (Pure Water) باستخدام الغشاء التي ينفذ المياه ويحجز الملح المذاب ، ولاحظ أن المياه تعبر الغشاء إلى الجانب الملحي (حيث تركيز الملوحة أعلا) بما يسبب تخفيف للمحلول الملحي . درجة هذا الأداء هي مقياس للدفع الأسموزي لإلغاء الغرق في التركيز . الدفع الأسموزي يمكن قياسه بوحدات الضغط وتتوقف قيمته على تركيز المحلول الملحبي . تصل نقطة الاتزان في الظاهرة الأسموزية عندما نصل قدرة المحلول الملحي لامتصاص المساء لتتمادل مع الضغط الإسموزي للنظام . هذه العملية عكسية ، حيث تسليط الضغط على المحلول المحلى سيسبب عبور المياه النقية للغشاء (الغشاء نفاذ الماء وليس للملح) في الاتجاه الآخر في محاولة المحافظة على الضغط الأسموزي الجديد حيث أحدهم هسوضغط صماط صناعيا . ونتيجة لهذا الضغط على المحاول الملحي هو فصل المياه النقية

خلال الغشاء مع ترك المحلول الملحى الأكثر تركيزا . من هذه الخبرة ، لوصف حالة التحلية هي لتعكاس الأسموزي الطبيعي . وسواء كانت التسمية الترشيح الأكثر مسن الفائق أو بطريقة أخرى ، فإن الضغط الأسموزي يحقق الفصل الممياه النقية من محلول المياحيا النقية من محلول المياح المستخدم أساسي المعملية .

خصائص الأغشية :

البوليمر الأول الذي أثبت أنه ملائم كفشاء المتحلية بالتناضح العكسسي كان أسيتات السليلوز الثنائية (Cellulose Diacetate) ، حيث تم إعداده وتطويره إلى وضعه الحالى كفشاء قياسي . ولكن أظهرت الأبحاث أن اسيتات السليلوز الثنائيسة ليست البوليمر الوحيد في قدرته على التحلية ، ولكن لم يوجد منافس لهذه المادة . قسد تسم تطوير تقنيات جديدة مختلفة بنيت على أساس الشعيرات الجوفساء باستخدام مادة البوليمر من البولي آميد (نوع من النيلون) .

غشاء السيليلوز داي اسيتات الغير متماثل:

Assymetric Cellulose Diacetate Membreme :

تم تطوير غشاء اسيتات السيليلوز الثنائية بقشرة رقيقة من أسيتات السيليلوز الثنائية المكثفة محملة على طبقة مسميكة من بوليمر حساس . مهمة الغشاء هي حجـز الأملاح بواسطة الغشاء السيليلوزي الكثيف (Dense) . أدنى حجز الأملاح بالنسبة لتركيزها في مياه البحر هو ٩١٨ عند ضغط ١٥٠٠ رطل/البوصة المربعة . يمكن تغيير الأبعاد الكلية ولكن طبقة السيليلوز الكثيفة تكون مكونة من ٢٥ إلى ١٠٠ ذرة ، والسمك الكلي الغشاء يكون من ٤ إلى ١٠ مليمتر . كلما قل سمك طبقة السيليلوز الكثيف كلما انخفض الحجز ولكن رغم انخفاض السمك في حالة عدم وجود ثقـوب او انخاءات فإنها توفر حجز مناسب الأملاح . كلما انخفضت كثافة الطبقة الرقيقة السيليلوزية كلما زاد معدل تدفق المياه الممالجة (Flax) ولكن نسبة حجـز الأملاح لتخفض . الحامل المسامي من البوليمر لغشاء السيليلوزي يعمل أساسا لحمـل هـذا النشاء الرقيق جدا كطبقة كثيفة مؤثرة ، به مسام كبيرة الاحتواء الأملاح المحجوزة أو المتحكم في نوعية التنفق عبر الغشاء . عند استخدام الغشاء الغير متماثل (المزدوج من

السيليلوز وحامل من البوليمر الممامي). في الشكل المستوى فانه يوجد سطح علوي وسطح سفلي . السطح السيليلوزي الكثيف يجب أن يواجه المحلول الملحي والطبق...ة المسامية ترتكز على لوح حامل الغشاء . في حالة الوضع العكسي يسزداد تركيز المحلول الملحي في الطبقة المسامية وينتج عن ذلك تأثيرات استقطاب ، بالإضافة إلى أن تأثير الضغط على الاتصال ما بين الغشاء من البوليمر المسامي وحسامل الغشاء أن تأثير الضغط على الاتصال ما بين الغشاء من البوليمر المسامي حجزها للأملاح . في التطبيق العملي ، نادرا ما يستخدم الغشاء في الشكل المستوى نظرا الأن وحسدة التصميمات الأسطوانية (Tubular Design) توفر مساحة سطح أكثر تأثيرا لكل وحسدة حجم من الفراغ .

مشاكل التناضح العكسى: (Problems Of Reverse Osmosis)

احتياجات الضغط الجوي للتأثير في عملية التناضح المكمى والتي تصل إلى المعرب والتي تصل إلى المعرب والتي تصل إلى الموحة (المملحة حالة تحلية المياه الأقسل ملوحة (المملحة حالة تحلية المياه البحر أو حتى ٥٠ جوي في حالة تحلية المياه الأقساء عنه زيادة الكثافة والتي تقلل من معدل تدفق المياه الجهاز (Fixx) . وقد أجريت أبحاث كثيرة حققت بعض النجاحات المتقلب على مشكلة الدمج هذه . ولكن ماز الت الأغشسية المتاحة تجاريا يحدث لها بعض الدمج الذي يصاحبه خفض في معدل تدفق المياه . المشكلة الفنية الثانية هي الاستقطاب (Polarization) المصاحبة العملية التحلية بالتساضح المحسى . نتيجة انحكاس العملية الأسموزية تتدفق المياه النقية خسسائل الغشساء مسن

المكسي . نتيجة انعكاس العملية الأسموزية تتكفق المياه النقية خسسائل الغشساء مسن المحلول الملحي تاركة محلول ملحي عالى التركيز (Brine) . وقد وجسد فسي التساء التشغيل انه رغم تدفق المياه المالحة الخام ، فانه بحدث تركيز لملوحة عاليسة محليسة على سطح الغشاء . وهذه تعمل على زيادة متطلبات الضغط لتحقيق التناضح المكسسي الحقيقي ، بمعنى أن الضغط الثابت المستخدم لتحقيق التدفق المناسب الميساه المالحسة (الخام) يسبب انخفاض في التدفق عند الملوحة العالية على مسطح الغشساء بسبب استقطاب الملح .

في تصميم الخلية يؤخذ في الاعتبار خفض الاستقطاب وتأثيراته وذلك بالعمل

على غسيل سطح الغشاء بزيادة المياه الداخلة . كذلك ينظم التدفق المضطرب لتقليسب و إز الة طبقات الاستقطاب ، بالنسبة للوحدات التجارية تم حل هذه المشكلة بـــالتصميم المناسب.

يرتبط ضعف الغشاء المستخدم في التناضح العكسي بعملية التشغيل سواء كان الغشاء من المادة السيليلوزية أو النيلون التي لا تتأثر بالماء . يلزم التحكم في الرقسم الهيدروجيني للمياه للمحافظة على الغشاء وعدم إبلاقه وتحلله بفعل المساء (Hydrolytic . كما أن استخدام مؤكسد مثل الكلور يسبب إضعاف الغشاء مما يتطلب إضافة مواد إز الة للمؤكسد في المياه التي عولجت بالكلور . كذلك يلزم النخلص مسن المواد العالقة والتي تسبب انعداد الغشاء . كذلك فان عسر المياه يلزم أن يؤخذ فسي الاعتبار . ولذلك فانه يجب الربط بين كفاءة الأداء لنظام التناضح العكسي والمعالجة المسبقة المناسبة المياه ، أن كانت مياه الآبار المالحة عند استخدامها في التحلية توفسر كثير ا من متطلبات المعالجة المعبقة .

وحدات التحلية بالتناضح العكسى التطبيقية :

مشكلة نجاح تعلبيقات أغشية التناضح العكسى في التحلية هي تكاليف الإنشاء، أما مفتاح تكاليف التشغيل فهو المساحة السطحية الوحدة .

التصميم في شكل أنابيب : Tubular Design

تلجأ بعض الوحدات الإنتاجية إلى التصميم المبنى على الغشاء الأنبوبي ، وهذا التصميم يعمل على الغشاء الأنبوبي ، وهذا التصميم يعمل على اضطراب التدفق والذي يقلل من امستقطاب تركيز الأمسلاح . التصرف الأنبوبي يتداول مادة معينة بطريقة افضل ، وهذا مهم في حالة البيئة الفسير مائبة مثل حالة شرش اللبن (Cheese Whay) من الماشية . كما انه من السهل نظافـــة الأنابيب باستخدام الكرات الإسفنجية . الغشاء القياســـي (Cellulose Diacetate) مسن مسادة السيليلوز ثنائي الاسيتات (Cellulose Diacetate) سواء كان منبسط أو أنبوبي له قــدرة تدفق (Flux) من ٥ إلى ٢٠٠ جالون في اليوم/القدم المربع عند ضغيط حوالــي ٢٠٠ رطل/البوصة المربعة. عند استخدام مياه ذات ملوحة ٢٠٠٠ إلى ٢٠٠٠ جــزء فــي المليون سوف ينتج مياه ذات نسبة تخلص من الأملاح من ٩٠ إلى ٩٠٠٠ .

قامت شركة أبكور (Aboor Corporation) بإنتاج وحداث تناضح عكسي أنبوبية جاهزة . كل وحدة (Module) تحتوى على غشاء بمسطح ٣٨ قدم مربع ويمكن زيــــادة ســطح الغشاء الى ١١٧ قدم مربع بإضافة وحداث . كل وحدة بمسطح ٣٨ قدم مربع طاقتــها اليومية ٤٠٠ جالون في اليوم . غرفة جهاز التحلية تحتوى على طلمبة رداخ تعمــــل بالضغط المرتفع (High Pressure Diaphragm Pump) ، ونظـــم التحكــم فــي الندفــق والضغط والتوصيلات الكهربية .

وفي هذا النموذج استخدمت الوحدات الأنبوبية (Tubular Moduls) . كل وحدة
يتكون من حزمة من أنابيب مسامية من الإيبوكسي المسلح بالصوف الزجساجي ذات
قطر حوالي يلا بوصة . يلف غشاء أسيتات السيليلوز في شكل أسطوانة مسع تطابق
بسيط ويوضع في الأنبوبة . الظاهرة في هذا المنتج انه يمكن بسهولة استبدال الغشاء
السيليوزي . بسبب الترسيبات والتحلل والاتضغاط وما تسببه من ضعف الإنتاجية فانه
يمكن تغيير الغشاء كل فترة تتراوح بين ستة أشهر الى عامين طبقا لطبيعة السائل
المستخدم .

التصميم باللف الحلزوني: Spiral - Wound Design

التصميم باللف العازوني يمكن من استخدام مساحة سطحية الغشاء كبيرة جدا عن تلك المستخدمة في حالة التصميم الأنبوبي وذلك بالنسبة لنفسس الأبعساد لوحدة التحلية. وقد استخدم اللف الحازوني الغشاء السليلوزي وبهذا التصميم يمكن أن يحتوى قدم مكعب من إناء ضغط على عدة مئات من الأقدام من الغشاء شكل (٥/١) ، نموذج للتصميم موضح في الشكل (٥/١) ، يتم الترشيح الأولسي المباه الخسام والمعالجسة بالحامض ، ثم التدفق نحو المصنحة حيث تضغط المباه ثم تمر مسن خالاً أغشية التناضح العكسي ، المواسير ، الطاقة الميكانيكية المطلوبة يمكن توفير ها باستخدام محرك طلمية بعمل بالكهرباء ، يمكن استخدام وحداث صغيرة لتوفير مياه عالية النقاوة للأغراض المنزلية والمستشفيات ، والغنادق ، وتلبية الاحتياجات المسكرية في المناطق الاميترة شكل (٥/٨) .

التصميم بالشعيرة الجوفاء: Hollow Fiber Design

التصميم بالشعيرات الجوفاء لتحلية المياه يحتوى عدة أضعاف مسسن أسطح المتشاء في وحدة المساحة الفراغية عن أي نظام آخر ، وهذا النظام هو وليد للأبحاث الخاصة بصواريخ الفضاء . الشعيرة الجوفاء لها عمر افتراضي من ٢-٣ منة ، وهي تصنع من مادة بوليمر البولي آميد (Aromatic Polymer) . غشاء البولي آميد له قدرة عالية لحجز الأملاح ، ولكن معدل الإنتاج هو فقط ٢-٤ جالون فسسي اليوم المربع عند ضغط ٢٠٠ رطل /البوصة المربعة ، ونمية حجز الأملاح مين ٩٠ إلى . ٩٠% .

في وحدة التحلية (Permasep) يمكن تعبئة ٢٠ مليون شعيرة جوفاء كل شعيرة الصغر من الشعرة الادمية في خرطوشة بقطر واحد قدم وطول فعسال ٧ قسدم شسكل (٥/٩). وهذا يوفر ٥٠٠٠ قدم مربع من سطح الغشاء النفاذ المماء لكل قدم مكعب من الحجم. وهذا يعادل ٥٠٠٠٠ قدم مربع في كل وحدة تحلية وهذه المساحة تزيد عسن الهكتار وأكبر من مساحة ملعب كرة قدم . وهذه المساحة الكبيرة توجد في وحدة ذات حجم فعال ٥٠٥ قدم مكعب فقط .

واجمالي الأطوال للشعيرات الجوفاء حوالي ٢٨٠٠٠ ميل اكبر مـــن محيـط الكرة الأرضية . طاقة وحدة التحلية بالشعيرات الجوفاء قطر قدم وطول ٧ قدم هـــي ١٥٠٠ جالون في اليوم/الوحدة مبني على إنتاج مياه محلاة (Flux) بمعدل ١٠١٥ جالون في اليوم/القدم المربع . يلاحظ أن الإنتاجية قل من التقنيات الأخرى ، ولكنها تعـوض بقوة والعمر الافتراضي للبوليمر المصنوع منه الغشاء والزيادة الكبيرة في المســـاحة السطحية عند استخدام الشعيرات الجوفاء .

النموذج النزلي House Hold Model

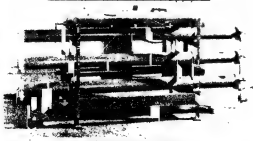
تم استخدام عملية التناضح العكسي في الأغراض المنزليسة حيث أنتجب شركة (Culligan) هذا الجهاز أبعاده هي ارتفاع $\frac{7}{2}$ 1 بوصسة ، عرضسه $\frac{1}{4}$ 0 بوصسة ، سمكه $\frac{9}{4}$ 0 بوصلة . سمكه $\frac{9}{4}$ 0 بوصة . صمم ليناسب الاستخدام في المطبخ . بحتاج السبي توصيسلات م $\frac{9}{4}$ 1 و $\frac{10}{4}$ 1 لامداد كهربية ويعمل تحت ضغط ماء الصنبور . تستخدم ماسورة بقطر $\frac{9}{4}$ 1 أو $\frac{10}{4}$ 1 لامداد

١٨٤

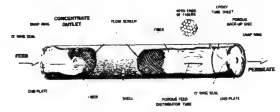
الجهاز بالماء . لصرف العياه الملوثة تستخدم ماسورة شعرية صغيرة . لاعاقة تدفق المياه فان استخدام ماسورة شعرية يحافظ على الضغط على الغشاء . تمر المياه خلال المرشح قبل دخولها إلى وحدة التناضح العكسي الأنبوبية التي تحتوى علسسى غشساء بسطح ٥ قدم مربع . تحتوى الوحدة كذلك على مرشح من الكربون المززالة النهائيسة المداق والرائحة. يصمم الجهاز الاستخدامات منزلية مختلفة (الانتاج البخار اللازم لكسي المدلبس بالبخار، الترطيب ، لتوفير المياه الصالحة الإعاشة الأحياء المائية و الحيوانية و النباتية ، غذاء للأطفال ، الأغذبة الخالية من الأملاح ، يمكن الوحدة إنتاج حتسسى ٣ جالون من المياه في اليوم .



شكل (٦/٦) وحدة استات السلبلوز الطزونية الغشاء



شكل (٥/٨) صورة لنظام التعلية بالتناضح



شكل (٥/٩) تصميم الشعيرة الجوقاع

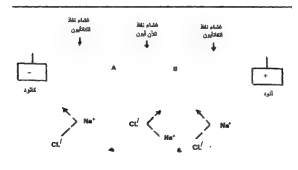
V - إِزَالَةُ المُلوحةُ بِالدَيلرَةُ الكهربِيةُ (Desalination by Electrodialysis - ED)

في عملية الديازة الكهربية (التحليل الكهربي) المتحلية ، تزال أيونات الأملاح من المياه المالحة في قناة ضيقة أحدد أجنابها غشاء نفاذ للأن أيونات والآخر غشاء نفاذ المكاتأيونات . وخاصية الاختيار للغشاء تتوقف على البناء اجزيئات البوليمر الذي يصنع منه الغشاء . ولذا فان الغشاء الذي تتفذ منه الأن أيونات به مجموعات كاتأيونات أو موجبة الشحنة . ولهذا يكون غير منفذ الكاتأيونات ، مثل حالات الأجسام التي تحمل شحنات متماثلة يدفع كل منها الأخر بعيدا . وعموما فان البدائل الكاتأيونات هي مجموعات الأمين(Amino Groubs) . ومجموعات الأمين(Sulfonic Acid Units) أو مسن حامض ضعيف (Sulfonic Acid Units) ، وقد تكون كذلك لها دلالات حامضية أو مامض طافوسفوريك .

عند البحث عن أداء التيار الكهربي ، نرى أن لودنات الصوديوم تعبر خــــالال النفاذ الكاتأبونات وتترك غرفة التغذية بالمياه المالحة . أبونات الكاوريد تتحرك في الاتجاه الآخر نحو الآثود حيث تتفصل من غرفة التغذية بواسطة الغشاء النفاذ للآن أبونات . الفقد في هذه الأبونات المكونة الأملاح من غرفة المياه المالحة بنتج عنه فقد نهائي في الملوحة . و الحصول على إزالة الملوحة بهذه الطريقة هو هــــدف الديلــزة (Electrodialysis) . درجة إزالة الملوحة هي نتيجة مرور التيار الكهربي خلال الخليــة وتقاس الكفاءة بعدى الامسادي في نقل الإيونات ، وليس في تحويلها

إلى طاقة حرارية في التغلب على المقاومة الكهربية الداخلية للوحدة ، أو فقدها في أحد الصور الكهروكيميائية . ولهذا فان الغشاء يجب ان يمرر بسهولة الأيونسات لخفسض المقاومة الداخلية ، والعنصر الآخر اكفاءة التيار الكهربي هو القدرة الضعيفة على نقل الماء وذلك للحصول على اكبر إنتاجية من المياه المحلاة . أما العنصر الثالث فهو أن يكون الغشاء قادرا على التمييز بين الأيونات مختلفة الشحنة ، والسذي يتضسح عنسد استخدام خلية أو اكثر ، بطارية المكونة لجهاز التحلية بطريقة الاليكترودبالسبس (ED).

بفرض خلية مقسمة إلى غرفتين بواسطة غشاء نفاذ للأن أيونـــات . وحـــدود الغرفتين من غشاء نفاذ الكاتأيونات . نتيجة لذلك كل غرفة تعرف بالتغير في الغشــــاء الاختبارى للأيونات شكل (٥/١٠) .



شكل (١٠ / ٥) الخلية المزدوجة من غرفتين

بالنسبة للغرفة (A) حيث تدخل مياه التغذية الخام . تحت تأثير التيار الكهربي تتحرك أيونات الصوديوم خارج الغرفة من خلال الغشاء النفاذ الكاتأيونات في اتجاا الكاثود (الله) . وبالمثل ولكن في الانجاه المعاكس فان أيونات الكاور تعبر غشاء الآن أيسون الى المنزفة (8). ولهذا يصبح المحلول في الغرفة A مخفف . ولسهذا مسن منظومسة الخلايا الزوجية على يمين هذه الوحدة تتحرك أيونات الصوديوم إلسسى الغرفة (8). وبذلك بينما تزداد درجة التخفيف في الغرفة A ، فإن الغرفة B تزداد فسي التركسيز . التجهيز المنكرر لهذا النموذج للخلايا المزدوجة يكون نظام الديازة (Bectrodialysis) .

عملية الديازة (D E) مثل كل باقي العمليات لها كفاءتها . توجد إعاقة امسريان التيار الكهربي خلال مصفوفة الخلايا ، تمثل الولجهة بين الفشاء والمحلول (Inter f) (ace مثل هذه المقاومة . الأغشية نفسها ليست ذلت كفاءة في تمرير هسا للأيونسات ، ولذلك تفقد طاقة في تمخين الغشاء والمحلول الالبكتروليتي ، يضاف إلى هذا الفقد في الطاقة الفقد الذاتج عن تأثيرات الاستقطاب بسبب تركيزات الأملاح . ولذلك فان الطاقة النظرية اللازمة للمملية الالبكتروليتية تزداد عن النطبيق العملي .

الكفاءة الكلية للعملية تكون نتيجة عدة عولمل تلك التي تؤثر على كفاءة التبار، استخدام التيار، فرق الجهد المطلوب والاستقطاب. يرتبط كفاءة التيار بانطلاق أيونات الهيدروجين والايدروكسيد، بخفض تمرير الغشاء للأيونات، زيادة مرور المياه عبر الأغشية، بوجود ممرات التيار خلال المصفوفة متوازية ومتغيرة.

يمكن تعريف الكفاءة الكلية بأنها التيار الفعلي اللازم لإنتاج كمية من المياه العزبــــة ، مقارنة بالتيار النظري اللازم الأداء .

استخدام النيار يرتبط بدرجة إزالة الملوحة الناتجة إلى كمية النيار المار خـــلال مصفوفة الديازة . وهي بذلك قياس لعملية إزالة الملوحة .

الاستقطاب :

تفاعلات الأقطاب وأشرها Elect rode Reactions And their Consequences

في المحلول يحمل القيار بواسطة الأيونات . في حركة الأيونات واللتي تمشمل التيار الكهربي والذي ينتهي عند الأقطاب . عند قطب الآنود ، تحيه الآن أيونات بالإليكترونات والذي في مجملها تشكل التيار الكهربي . عند قطب الكاثود (ـــ) تمتص

الكاتأبونات الإليكترونات اللازمة التحويلها إلى ذرات متعادلـــة . ينتـــج عــن حركـــة الإليكترونات التي يجب أن تتوافــــق مـــع الإليكترونات التي تحدث عند الأقطاب تفاعلات كيميائية التي يجب أن تتوافــــق مـــع تصميم المصفوفة .

واذا عند استخدام معدن غير نشط مثل البلاتين كأقطاب متصلة بعياه البحر أو أي مياه مالحة أخرى ، فان أيونات الكاوريد مع أيونات الايدروكسيد تفقد الإليكترونات عند الأنود لإنتاج الهيبوكلوريت $CI'+2OH'-2e' \rightarrow OCI'+H_2O$ في المجال الحامضي ينطلق غاز الكاور (غاز) $2CI'+2e' \rightarrow CI$

وغاز الكاور المنطلق من المجال المائي يسبب مخاطر ، والجنزء الباقي المذاب في الماء يكون محلول متوازن من حامض المهيدوكلوريك وحامض المهيوكلورس . حامض المهيوكلورس يتحلىل مكونا أبون المسهيوكلوريك $HOCI \leftarrow DCI' + H^+$

و هو يشبه الخلور في قدرته على الأكسدة بما يمكن أن يؤكسد ويحلل المكونات العضوية للمصفوفة (الأغشية).

عندما تكون الكبريتات موجودة على حساب الكاوريدات ، كما في حالة المهاه عالية الكبريتات منخفضة الكاوريدات ، فإن تفاعل القطاب سسينتج عنسه أيونسات الإيدروكسيد أو التحال الماء ، وبذلك ينطلق غساز الأكسبجين مسع تولسد أيونسات الهيدروجين

$$H_2O - 2e' \rightarrow 2H^* + \frac{1}{2}O_2$$

ونتيجة لهذا التفاعل يحدث التحلل بالأكمدة وكذلك التآكل الحسامضي . فسي الواقع فان المياه الخمضاء (Brakish Waters) تحتوى علسى تركيزات عاليـــة مــن الكبريتات والكاوريدات .

ولذلك يمكن إنتاج كلا من غازات الكلور والأكسجين .

الأقطاب المستخدمة يجب أن تكون مقاومة التفاعلات الكيميائية التي تحسدت على سطحها . ولذلك فعند استخدام أنودات من الحديد أو الكربون فإنسها تستهاك

إلقصل الخامس

بالندريج حيث يتأكمد الحديد إلى الأكمىيد والكربون إلى ثانى أكمىيد الكربون . عند الكاثود الكاتابونات مثل أبون الهيدر وجين يتحول إلى غاز الهيدروجين .

$2H_2O + 2e' \rightarrow H_2 + OH$

يصاحب ذلك تراكم أيون الايدروكسيد . وهذا يسبب زيادة القلوية التي تسبب مشاكل الكاتأبونات مثل أيونات العناصر الثقيلة التي تلي الهيدروجين في سلسلة القوة مشاكل الكاتأبونات على سطح الكاثود . وهذا نتيجة توفر الاليكتروتات اللازمسة لتمسادل الدفعة تترسب على سطح الكاثود . وهذا نتيجة توفر الاليكتروتات اللازمسة لتمسادل الشحنة عند هذا القطب تفاعلات الأقطاب تتطلب التعامل معها من نقطتين . الأولسي المحافظة على أداء المصفوفات ومنع تسممها ويتم ذلك عادة بسالعزل السهيدروليكي لغرف الأقطاب وذلك بتوفير تدفقات غزيرة من مياه التفنية . وفي بعض الحالات يلزم ضبط التفير في الرقم الهيدروجيني باستخدام مواد مناسبة للتعادل . كمسا ان تراكسم الكلور يمكن معالجته باستخدام عامل مختزل مثسل كبيريتيت الصوديسوم (Sadulm الكلور يمكن معالجته باستخدام عامل مختزل مثسل كبيريتيت الصوديسوم (Sadulm الزعنبار نظر الاستهلاكها المطاقة الكهربية .

A - التحلية بتحويل المياه إلى جليد (تجمد) : Desalination by Freezing

الحصول على الدياه النقية من الدياه المالحة باستخدام الحرارة يمكن كذلك تحقيقه باستخدام التبريد وبالتحديد التجميد . تجمد الدياه الدالحة ينتج عنه بالمورات نقية من الألج من بين المحلول العلمي . إز الله هذه البلورات الثلجية واعادة ذوبانها ينتجع عنه مياه خالية من الأملاح . مقارنة باستخدام الحرارة فان عملية التجمد لها مميزاتها وعيوها . من بين هذه المميزات هي الطاقة الحرارية الصغيرة المطلوبة . الطاقة الحرارية للإذابة (Latentheat of Fusion) تعادل ١/٧ من الطاقة الحرارية الملازمة للرزية للإذابة (المحلوبة عند استخدام عملية التجمد في بدوجة حرارة المخفضة . ولكن تكاليف الوحدات الحرارية في التبريد لكبر كثيرا عن المستخدمة في التسخين ، بما يتطلب رفع كفاءة العملية . توجد خاصتين تتميز بهما عملية التسبريد . وهما الأثار التي تسبيها لرنفاع درجة حرارة الدياه المالحة على مولد الإنشاء مثل المعادن من الصلب أو الخرسانة مثل التأكل والثلف وهذه الآثار تتخفض بدرجة كبيرة

في حالة درجة حرارة التجمد . وهذا يخفض من تكاليف المسواد المستخدمة في المخز انات و المعدات . هذا بالإضافة إلى عدم الحاجة إلى التوقف وذلك لعدم حدوث ترسيبات على أسطح التبادل الحراري .

يعتبر التبادل الحراري خلال الأسطح ذو أهمية خاصية في عمليات التحليسة المختلفة . تحقيق معامل انتقال حراري عالى مكلف . في عملية التبريد حتى التجمسد الأداء الأولى للانتقال الحراري هو الاتصال المباشر السوائل ذات درجات الحسسرارة المختلفة . نتيجة لذلك ، فان عملية التجمد تحقق معامل انتقال حراري عالى ، وبذلك تتخفض تكلفة التصميمات الهندسية اللازمة لزيادة معامل الانتقال الحراري .

ولكن توجد سابيات لعملية التجمد . يتم الحصول على المياه النقية في شــــكل نتاج ، وفصل بلورات النتاج النقى تتطلب خطوة منفصلة .

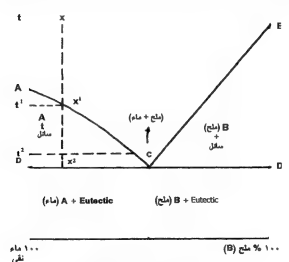
الطاقة الحرارية لتحويل المياه إلى بلـورات (Latent Heat of Crystalization) ثاجية يمكن استخدمها في إذابة هذا الثاج . وهذا هو الجزء المقابل لحرارة التكثيف في عملية ضغط البخار المستخدم لتوفير الطاقة الحرارية للتبخير (تحول المياه إلى بخار) . كذلك نظام التجميد يحتاج إلى إنشاءات ضخمة لنكون متعددة المرلحل ليمكن إعـادة استخدام الطاقة الحرارية الكامنة (Latent Heat) التي أدخلت في تغير حالة الماء . ذلك لان عملية التجميد يجب أن تتم عند درجة حرارة ثابتة . أحد سـابيات الهامـة فـي خصائص التجمد هو التخلص من المهاه المالحة .

تحسين أداء العملية لزيادة تطبيقاتها العملية يتطلب (1) زيادة حجم بالسورات الثالج لتسهيل فصلها وخفض الادمصاص بالمياه العالمة عند زيادة العماحة السلطحية (٢) تحسين تداول بالمورات الثالج (عموما بقطر ١مم) (٣) زيادة معدل التجمد . معظم هذه الاعتبارات مرتبطة بالعمليات المنفصلة (Patch Process) .

مدادئ التحلية بالتجمد ،

عملية الفصل لبللورات الثلج من المحلول الملحي الذي تعرض لعملية تجميد تتوقف على خصائص حالة الانزان التي تشمل المجال السائل والمجال الصلب. نوعية هذا النظام موضحة في مخطط المجال (Phase Diagram) شكل (٥١٠).

المادة A تمثل الماء ، المادة B تمثل الملح ، معظم الأملاح مثل كبريتات السوديوم تكون (Eutectic) الحد الأدنى من الإذابة مع الماء . و هذه عموما تمثل السوديوم تكون (Eutectic) الحد الأدنى ممثل بالنقطة C . حالات معينة من التميؤ . في المخطط العام يكون هذا الحد الأدنى ممثل بالنقطة C . لأغراض إز الة الماوحة يؤخذ في الاعتبار الجزء من المخطط على اليسار ، المنطلقة ما بين ١٠٠ % مياه نقية (A) والحد الأدنى (C) تمثل بعض من الاتحاد بين الملح والماء عند أي مكونات كما في الحالة X ما بين الماء النقي C ، A عند درجة حسرارة t ، غضص درجة الحرارة إلى عميسبب انفصال المحلول الملحي إلى مادتين و هما مركب نقي A (الثلج) زائد محلول ملحي . ظهور الثلج يمثل ظاهرة التجمد للمياه النقية .



شكل (١٠/٥) مخطط المجال في النظام المتعادل

طبقا لقانون الراقعة فان الكميات النمبية للثلج والمحلول الملحى النساتج عسن النتجمد إلى درجة حرارة ما تمثل بمقلوب بأطوال الخطوط من النقطة "X إلى خسط التغير في المجال AC ، من النقطة "X إلى الخط الذي يمثل ١٠٠ % ماء (A) . إذا كانت درجة حرارة المحلول الملحي ذات مكونات X وانخفضت درجة حرارتها إلى ٢ع عندنذ وطبقا لقانون الراقعة ، عند النقطة "X كمية اكبر من الثلج (مركب ١٠٠ % مساء (A) يكون اكثر) يمكن إنتاجه . وهذا يبين الخبرة المعروفة ان انخفاض درجة الحرارة ينتج بتجمد (ثلج) اكثر .

استخدام للبردات: The Use of Refrigerants

يمكن استخدام الهيدر وكربونات المسبيلة Liquified Hydrocarbon كمبردات بالاتصال المباشر مع المحلول الملحى . درجات حرارتها المنخفضة تساعد في تجمد المحلول الملحى . مثال لهذه المواد هو (n-butane) . إذابته في المياه المالحة ضعيف ودرجة غليانه عند الضغط الجوي هي تقريبا عند درجة نجمد مياه البحر . ولذلك عند تبخرها، فإنها تساعد في زيادة تبريد المياه المالحة الجاري معالجتها . لها ميزة إضافية وهي السعر المنخفض ، عند استعراض الكميات الفاقدة أثناء التجمد ، ولهذا لا تضيف كثير التكلفة المياه المنتجة . في نظام الالتصاق المباشر يتم خلط البيوتين المثلج مسع مياه البحر . بحدث تبادل حراري ، تتجمد المياه ، ويسخن الـــهيدر وكربون - يــزال البيوتين كبخار بخفض الضغط على إناء الخلط . حرارة تحويل المياه إلى بلورات التي تنطلق عند تكون الثاج تساعد في تبخير البيوتين ، ولتحقيق كفاءة العملية بهدف زيلدة تأثير التجميد بفعل تبخير البيوتين يستخدم ماء البحر الذي سبق تـــبريده (Prechilled) . تزال بلورات الثلج المتكونة من مستحلب الثلج . الماء في المالح في عدامود الفصل لفصل الثَّاج بتنفقات الغميل العكسية Counter Current شكل (٥/١٧) . المحلول الملحى الذي أمتز على سطح بلورات الثلج يزال بالغميل باستخدام مياه نقية . عندنــــذ تـــزال بلورات الثلج في مكثف الإذابة (Melter Condenser) بتحولها إلى مستحلب مع الميساه النقية . في المذيب (Melter) بخار البينومين عند مقابلته بلورات التلــج التــي تــذوب يصبح باردا (Chilled) نظرا لأن الثلج يمتص منه الحرارة اللازمــة للإذابــة . هــذه المحافظة على تأثيرات النبريد تعتبر ظاهرة أساسية نحو اقتصاديات الجدوى للعملية . يستفاد كذلك بالمحلول الملحي الذي تم فصله من بلورات الناج ، حيث يتم في المبادل الحراري حيث المياه المالحة المبردة نقوم بتبريد مياه البحر المعدة للتجميد بواسسطة البيوتين السائل .

المحصول على نمو بلورات الناج مع تجنب الكميات الكبيرة مسن البللسورات الصغيرة ، بتم المنابة بالتصميم والتشكيل لوحدة التجميد . بقسم المجمد (Freezer) إلى أربع حجرات بواسطة بطاريات مثقبة . هذه التقسيمات تسمح بالتنفق البطيء لبلورات التلج والمحلول الملحي لتتجه نحو جهاز فصل الثلبج والمحلول الملحي لتتجه نحو جهاز فصل الثلبج والمحلول المحاكم وعدم التعرف على اتجاه التسرب في عينة هذا الحواجز . الحواجسز المثقبة تمند فقط فوق منسوب المائل بجزء صغير في جهاز التجميد . و هسذا يمكن طبقة البيوتين السائل تخطي الأربع غرف والتدفق في الاتجاه المعاكم لحركة مخلوط الثاج والمحلول الملحى عند تحركة نحو جهاز الفصل (Decanter) .

طبيعي عند التدفق المعاكس بتبخر جزء من البيوتين ، وهذا بخفسض درجـة حرارة المتبقي من المبرد ، ومع نقدم النبخر سنزال في المقابل الحرارة طبقا لمتطلبات حرارة التبخر . هذا الموقف يجب العمل على تجنبه حيث سيزيد من تجمـد المحلـول الملحي في اتجاه معاكس للتدفق . في حالة حدوث نلك سنكون هناك كميات كبيرة من الملحي في اتجاه معاكس للتدفق . في حالة حدوث نلك سنكون هناك كميات كبيرة من الملورات الحبيبية في منطقة دخول المياه المغذية لجهاز التجميد ، وهذا عكس الموقف المطلوب . المطلوب هو الزيادة المضطردة في معدل التبريد للمحلول الملحي مع تدفق يبطئ نحو جهاز فصل الثلج . مع نمو البللورات وزيادة كمية الثلج ، فـان المحلـول الملحي المناسبي المكثر تركيز ا وبالتالي تكون لها أدني درجة تجمد بالتالي . وبـهدف تجنب حالات التبريد الزائد للمبرد (البيوتين) عند لقائه الأول مع المحلول الملحي الذي يدخل إلى المجمد (البيوتين) ترتفع باضطراد عند يدخل إلى المجمد (المعاكس . يحدث هذا بالإضافة القلبلة بجزء من النفط (Naphtes) الناها الخليـة

ع ٩ ٧

المنقبة) يزداد إضافتها بالنافقا لكثر واكثر حتى آخر خلية ولكنها الأولى التسي يدخل إليها المحلول الملحي . هذا الارتفاع المضطرد في درجة الغليان لمادة التبريد يمساعد في المقابل على خفض درجة حرارتها في التبريد في أثناء عملية التبخير وما يصاحبها من التبريد خلال امتصاص حرارة التبخير تتخفض باضطراد .

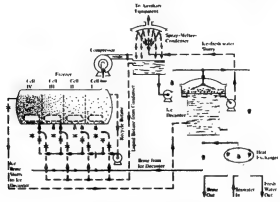
مقتاح العملية هو التحكم في درجة غليان البيوتين خلال الخلط بنسبة معلومة مع النافتا ذات درجة الغليان الأعلى . هذا يمكن حدوث التجمد الكافي في الخلية الأولى حيث تدخل المياه المالحة إلى مجمد لإنتاج أدنى مساحة سطحية من البللورات في شكل بللورات حبيبية صغيرة . مع تحرك هذه ببطىء خلال القواطع المثقبة إلى الخليبة الثابئة حتى جهاز فصل الثاج فإنها تقابل طبقة من المبرد الأكثر برودة ، حيث البيوتين ذو درجة حرارة الغليان المنخفضة المحتوى على نسبة نافتا قليلة . المحلول الملحبي الأن أكثر تركيزا نظرا الفقده المياه خلال تكون الثاج ، وبالتسالي له درجة تجمد الأن أكثر تركيزا نظرا الفقده المياه خلال تكون الثاج ، وبالتسالي له درجة تجمد العملية يتم تكرارها بالتتالي في الخليتين التاليتين ، مع الخفصة بساعد نمو بالمورات الثاج . هذه العملية يتم تكرارها بالتتالي في الخليتين التاليتين ، مع الخفص المصطرد النافتا التالية ، هو زيادة حجم وكمية الثالج وتركيز العباه المالحسة . التتبجة المطلوبة بالخفض المضطرد لدرجات الحرارة الخلايا التالية ، هو زيادة وزن وحجم قطع الثاج في وحدة الحجم لجهاز التجميد .

الجدوى الاقتصادية لهذه العملية نتطلب أقصى استعادة للبيونيسن والنافت. .

تدوير محلول البيونين - النافتا وبالتحديد نثلك الخلايا الأقرب إلى جهاز فعسل الناسج (Ione Decanter) ونثلك المحتوية على أقصى تركيز المياه المالحة (Brine) ونثلك تحتاج إلى ابرد مبرد (Coldest Refregerant) . في كل خلية يدخل المبرد خسلال رشاشسات (Spargecs) عند القاع . هذا يساعد على خلط المحتوى خلال أداء الفقاعات ، وبسهذا الجرة والتقليب اللازم للتأثيرات الجيدة للانتقال الحراري .

بعد إز الة البيوتين بالضنخ ، يضنغ النلج الناتج في شكل مخاوط من الثلج والماء المالح إلى جهاز فصل الثلج حيث يتم فصل الثلج من المحلول الملحي ، (يتم تدويــــر المحلول الملحى أو التخلص منه طبقا للحاجة) . يتم بعد ذلك نحسيل الثلج مسن الميـــاه اعرّاب للياه الثالجة الشاء في الصباعية

المالحة العالقة (يتم تدوير الغسيل) ودفعه في شكل مستحلب ثلجي من المياه النقية اللحي المذيب (Melter) لتحويله إلى مياه نقية منتجة .



شكل (١٧١) إزالة الأملاح بالتبريد

عملية التحميد بالضغط: Pressure Freezing Process

قام اثنان من الصينيين في تايوان بتصميم عملية جديدة النحلية . وهذه تتوقف على الخاصية الفريدة الماء بالتمدد والتجمد . طبقا القاعدة لوشالتليير ، يذوب الثلج عند تعرضه للضغط . بمعنى آخر عند ضغط ولحد جوى تتخفض درجة التجمد التاليج ممنظم المواد لها درجة تجمد (أو إذابة) عند الضغوط العالية . الفرق بيسن سلوك الثلج والهيدروكربونات المجمدة تحت الضغط تعاون كأساس في تطوير التحلية . بالتجميد .

عند تجميد هيدروكربون يغلي في درجة حرارة مرتفعة وخلطه مع مياه البحر البادرة. ينتج خليط من الثلج ، الهيدروكربونات المجمدة ، مياه مالحة ، وهيدروكربون سائل. يتم فصل الثلج من الخليط (Decanting) بعد إذابة الهيدروكربون المجمسد ، شم غسيله من العلوحة الممتصة . كل ما سبق يتم في الضغط المجوى . بدلا من الإذابـــة

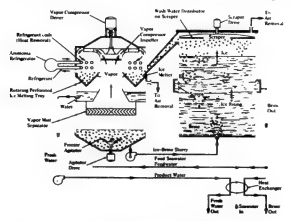
المصل العامل الع

المباشر التاتج يتم خلطه بسائل الهيدروكربون وتعرضه لضغط ٢٠٠٠ رطل/البوصــة المربعة . نتيجة لذلك يتجمد الهيدروكربون منتجا حرارة التبلر وبذلك ترتفــع درجــة الحرارة ما بين ٣-٣ م . يتم فصل المياه المنتجة مـــن إذابــة التالــج (Decanted) ، والمخلوط من الهيدروكربون الصلب – السائل يستخدم لتجميد ثلج لكــثر مــن كمبــة أخرى من مياه البحر المبردة .

توجد فوائد كثيرة من هذه العملية . أولها باستخدام هيدروكربـون ذو درجـة غلبان مرتفعة (٢٥٠) °م بقلل من المخاطر المصاحبة باستخدام مواد مثل البيوتين الذي له نقطة اشتمال منخفضة (Flash Point) . ثانيا لا يتطلب جهاز لضغط الغـاز لإسـالة الهيدروكربون ولا لتجهيزه تقريغ لإزالته بالتبخير . ولذلك يبدو أن الطاقة المسـتخدمة في هذا النظام تكون منخفضة . هذا بالإضافة إلى تكون بالمورات من المثلج كبيرة فـي هذه العملية بما يخفض من تكاليف الغسيل . نظرا لأن معدل تكون بالورات الثلج عالى ولا توجد خطوة المتبخير فان المعدات تحتاج إلى حجم صغـير نمـبيا . ولكـن لـها سلبياتها . عملية المضابقة في فصل الثلج وتكلفتها وغميل الثلج تكون مضاعفة في هذه الطريقة . وكقاعدة فان جدوى التحلية تتوقف على عولمل القتصاديـة وليسـت علـي عولمل فنية فقط . ولذلك لنقدير جدوى التحلية بهذه الطريقة يلزم التقبيم على أسـاس التحارب النصف صناعية .

التبريد ببخار الماء : Refregiration by Water Vapour

بدلا من استخدام مواد التبريد بالالتصاق المباشر ، استخدم بخار الماء نفســه لإحداث اثر التجمد في مياه البحر . يتم هذا بواسطة عملية (Zarchin - Colt Process) للتجميد شكل (٥/١٣) .



شكل (٥/١٣) عملية التجميد بطريقة

تضنح مراه البحر البادرة إلى المجمد ، حيث يتم خفض درجة حرارتها تحت نقطة التجمد المياه النقية وتقريبا إلى درجة تجمد المياه المالحة . عند هذه النقطة ، يستخدم تأثير التبخير بواسطة ضاغط لضنح بخار الماء من المجمد . أداء الامتصلص هذا يسبب تكون بخار إضافي لتوفير الاتزان بين الماء والبخار ، وبذلك فان درجة حرارة التبخير المأخوذة من مياه البحر تسبب تجميدها . الواسطة في هذه العملية هو الضناغط الغير مكلف . هذا ويعمل بمحرك ذو طاقة عالية ومناسب الضغوط ونسبة الانضغاط المطلوبة . الضغوط منخفضة قليلا ، ينتج ضغط جوى يساوي ٥٠٠٠ فقط عند نقطة تجمد مياه البحر . تسمى هذه العملية (Lyphilization) .

في عملية التحلية تنتج حبيبات البللورات التي تنمو حتى ٠٠٠ مليمتر في مدة من ٢٠ إلى ٢٠ دقيقة . وتفصل بواسطة جهاز فصل الثلج (Ioe Decanter) ثـــم يتـم غسيلها وإذابتها الخ .. في مرحلة الإذابة بخار الماء الذي يسحب خلال مانع للضباب (Oemister) للتخلص من المحلول الملحي المالق ، يقابل بلورات الثلج . التبادل

الحراري الناتج يساعد ليس فقط في إذابة الثلج ، ولكن كذلك في تكثيف البخار ، وبذلك تزداد كمية المياه المنتجة . يتم ترشيد استخدام الطاقة في مراحل الأداء الهندسي مـــا بين مياه البحر والمياه النقية الباردة المنتجة . وهذا يساعد على خفض حرارة الميـاه المالجة قبل تبريدها وتبخيرها .

إمكانيات طرق التجميد،

بالنسبة المياه ذات ملوحة ٣٠٠٠ جزء في المليون تعتبر عملية التجميد هـــي المليون تعتبر عملية التجميد هـــي المفضلة لإزالة ملوحة المياه . عملية التجميد تحتاج إلى ضواغط وبعسحن المعــدات والأجهزة انتفيذ العملية . بينما التحلية بالتبخير والتقطير حيث المعــدات الممـــتفتمة مؤثرة منذ فترة طويلة ومألوفة ، ولذلك فان التحلية بــالتجميد تحتــاج إلــي تطويــر ودراسة.

١ التحلية باستخدام الطاقة الشمسية للتبخير :

Desalination By Solar Evaporation:

تعتبر الطاقة هي الأكثر عناصر التكلفة في عمليات التحليسة ، ولذلك فسان استخدام الطاقة الشمسية يعتبرها هاما واقتصاديا ، الطاقة الشمسية التي تصطدم بسطح الأرض في الأماكن حيث الأشعة الشمس تصطدم مباشرة في معظمها (بزاوية طبيعية نحو سطح الأرض) يمكن أن تكون ١٠٠٠٠ وحدة حرارية في اليوم على القدم المربع (1000 BTU/day/R2) . من الناحية العملية هذه القيمة تتخفض ، حيث بصبض أنسمة الشمس تفقد بواسطة الجو والسحب .. الخ ، ولذلك ففي المتوسط تكون قيمة الخذسة الشمسية التي تصطدم بسطح الأرض ثم حسابها لتكون من ١٠٠ إلى ٢٥٠٠ وحددة حرارية في اليوم/القدم المربع ، ولذا وجد أن استخدام الطاقة الشمسية مشجم وخاصسة في الأماكن حيث كثافة ضوء الشمس العالية .

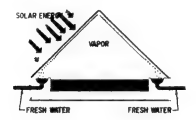
بالإضافة إلى مميزات استخدام الطاقة الشممية فان التطيــة لانتــاج البخــار بالطاقة الشمعية يتطلب فقط معدات بعيطة .

نموذج لجهاز التحلية المنزلي في الشكل (١٤/٥) إنتاجيته رطل منسن الميساه المزية النقية في الوم/القدم المربع من سطح الحوض .

المصل الحامس

تمتص الطاقة الشمسية على القاع الأسود للحوض الضحل الذي يحتوي على مياه البحر . ترتفع أبخرة المياه لتتكثف على السطح الزجاجي أو من البلاستك الذي يميل بما يسبب تدفق المياه المتجمعة إلى حوض التجميع . نظرا لأن سطح التكثيف يعلو أحو اص التبخير فانه يجب ان يكون شفاف ليسمح بمرور أشعة الشمس إلى القاع المغطى بطبقة سوداء ، ولكن بعض أشعة الشمس نفقد بواسطة سطح التكثيف .

SOLAR ENERGY



SALT WATER FRESH WATER

شكل (١٤/٥) التحلية بالطاقة الشمسية

كما أن ارتفاع درجة الحرارة يثبط بواسطة للتبريد الجوي . يزداد الفقد الطاقة الساقطة بالأتربة والأجمام التي تعلق على للجزء العلـــوي لمسطح التكثيــف . بمـــا يستوجب النظافة باستخدام العمالة .

ثم عمل عدة تصميمات هندسية لزيادة كفاءة الحصول على الطاقة الشمسية وخاصة بخفض الفقد نتيجة الانعكاس . ولذلك استخدمت أسطح دائرية وكذلك أسطح دوارة ، كما تمت محاولة للتسخين المسبق المياه المائحة واستخدام جهاز التحلية متعدد التأثير (Multiple Effect) . في المناطق ذات المناخ الحار مثل شمال أفريقيا والهند أمكن تحقيق ٩,٠ إلى ٥، حالون في اليوم/القدم المربع خلال العام . وهذا يعني أن الطاقة الحرارية التسمي تصل إلى الجهاز تنصل إلى الجهاز . ولذا فان الاعتبارات العملية قيدت الوصول إلى قيم أعلا .

في اليونان أنشئ على مساحة ١٣٠٠٠ قدم مربع مساحة ١٠ قدر مربع مساحة المتبخسير قدرها ٩٣٠٠٠ قدم مربع . هذه المساحة تتكون من خلجان مزدوجة ذات مساحة ١٠ قسدم × ١٣١ قدم . لحواض التقطير من الألومنيوم السبطن بالمطاحاط الأسود (Black Buty) . سطح المكثف من زجاج النوافذ بسمك أقل قليلا من ١/١ بوصحة ويميسل ١٢٥ نحو الجنوب . الأحواض مأنت بالمياه المالحة . المياه المركزة تزال من آن إلى آخر طبقا لمعدل التبخير وهو أسبوعيا في الشتاء وكل يومين في الصيحف . كانت الحصيلة ٢٧ جالون في الساعة/القدم المربع من المياه المقطرة ، وهذا يعادل ٧٠٠٠

بغرض الإنتاج اليومي بمعدل ١٠٠٠ جالون يلزم من ٥٠٠٠ إلى ١٥٠٠٠ قدم مربع من سطح التبخير و التكثيف . وهذا يعني كبر حجم الجهاز بالإضافة إلى بـــــاقي المهمات والمعدات اللازمة .

بالاختصار يبدو أن التحلية للمياه المالحة باستخدام الطاقسة الشمسية تكسون مناسبة لانتاج عدة جالونات في اليوم وليس لعدة آلاف من الجالونات . بسهذا يمكسن خفض تكلفة المعدات واستغلال للطاقة الشمسية . وتبدو مناسبة هسنده العلريقسة فسي المناطق الغير صناعية حيث تكاليف الطاقة مرتفعة كما أنها مناسبة لتلبية حاجات أسرة صغيرة .

الفصل السادس

7

معالجة مياه حمامات السباحة

١ - مقدمة لمعالجة مياه حمامات السباحة :

المياه في حمامات السابحة تستخدم عادة لفترة زمنية مسرات كثيرة ، ذلك باستثناء حمامات السباحة التي تملأ وتفرغ باستمرار أو حمامات السباحة الصغيرة جدا. استمرار المعالجة لمياه حمام السباحة بالترشيح الميكانيكي والإضافات الكوماوية يمكن من استخدام نفس المياه (عدا في حالة ارتفاع الأمسلاح الكليسة المذابسة) لعسدة سنوات. إعادة استخدام مياه الحمام بجمل من الضروري إزالة المواد الصليسة مثل المخلفات النباتية والورقية والأثربة التي تحملها الرباح .. الخ والتي تدخسل الميساه . الأجسام الصلبة يمكن إزالتها بسهولة بتدوير المياه خلال مرشح .

توجد تصميمات كثيرة للمرشحات باستخدام الرمال ، فحم الانثراثيت أو التربة الدياتومية (Diatomaccous Earth) كوسط ترشيحي ، هذا بالإضافة إلى إمكان استخدام مرشح الخرطوشة (Cartidge Filter) ، وهذا الوسط الترشيحي يشبه كذلك الحاجز مسن الخيوط الغير منسوجة أو الورق المعالج الذي يمكن التخلص منه . يستخدم التنظيسف بالتفريخ حيث يتم توفير قوة السحب (الشفط) من طلمبة المرشح لإزالة المواد الصلبسة من قاع حمام السباحة . كما يستخدم فراع سحب طويل يشبه المستخدم فسمى مكنسسة الشفط المنزلية حيث يتم تمريره إلى الأمام والخلف على قاع الحمام . ونزال الأوسلخ بالمرشح .

يجب إضافة كيماويات الحماية الصحية بانتظام إلى مياه حمام السباحة حيث توجد البكتريا في الماء بواسطة السباحين ومن خلال الملوثات الأخرى . كما تحمل إلى المياه بواسطة الرياح والأمطار الجراثيم الطحابية . بعض الكيماويات نعمل على إز الة البكتريا والطحالب والبعض الآخر بزيل الطحالب فقط .

من الناحية الصحية بجب خلو المياه من البكتريا كما بجسب قسل الطحسالب لتجنب وجود غيوم خضراء في الماء والتي نتمو على الحواقط وقاع الحمسام . نمسو الطحالب في مياه الحمام يعمل كذلك على مرعة انسداد المرشح .

كذلك من الناحية الصحية يجب ضبط الرقم الهيدروجيني (PH - Valve) لميساه الحمام وذلك لراحة السباحين ولمنع تأكل أجهزة الحمام . اذلك تستخدم كيما<u>ه بات ضبط</u> الرقم الهيدروجيني في مياه حمام السباحة . بعض المياه تحتوى على أيونات معدنيسة والتي تغير لون المياه اذلك قد تضاف الكيماويات لترويب هذه العنساصر او لتغليفها (Chelating) ذلك لتظل أيونات المعدن في المحلول في حالة غير نشطة .

Y - مواد التطهير الصحية : (Santizers)

لقد استخدم الكاور وسيستمر استخدامه كمادة كيماوية مقبولة لتط عير مياه حمامات السباحة . يستخدم الكاور أما في شكل غاز الكاور أو هيبوكلوريت الصوديوم في شكل حبيبات . وكل هذه المواد توفر في شكل محلول ، أو هيبوكلوريت الكالسيوم في شكل حبيبات . وكل هذه المواد توفر الكلور في الماء في شكل حامض الهيبوكلورس (HOCL) ، والذي هو المادة الكيماويسة التي تقتل البكتريا والطحالب في مياه الحمام . بعض المركبات الهالوجينية الأخسرى مثل المروم والبود لمها استخدام محدود في حمامات المباحة . حيث سيتم مناقشة مسواد التطهير هذه .

غاز الكلور ،

يمتخدم غاز الكلور المعبأ في السطوانات كعامل تطهير في منشآت حمامـــات السباحة الكبيرة وفي الحمامات العامة بأحجام مختلفة ما بين ١٠٠-١٥٠ رطل . ينوب غاز الكلور في الماء حيث يحدث التفاعل الآتي :

HOCT H, + OCA

مادة ('OC/) هي عامل التعلهير لقتل البكتريا والمتحالب والفطريات . في حالة حمامات السباحة الكبيرة يستخدم غاز الكلور الرخيص التكلفة ولكن بالنسبة للحمامات أقل مسن المساحة الكبيرة يوكوريت السبوريوم .

يحتاج غاز الكاور إلى أجهزة تكميلية للحقن والتغذية ولقياس معدل تدفق الغاز كما يتطلب إشراف فني دقيق واحتياطات لتأمين استخدامه . ونظرا الاحتمالات المخاطر فان غاز الكلور لا يستخدم كمطهر في الحمامات الصغيرة وحمامات السباحة شبه الخاصة أو حمامات السباحة المنزلية الخاصة . بالإضافة إلى الكلور من المهم إضافة الصودا أش (كربونـــات الصوديـــوم) بانتظـــام للمحافظة على الرقم الهيدروجيني المتعادل للماء .

محلول هيبوكلويت الصوديوم :

محلول هيبوكلوريت الصوديوم يكون عادة بتركييز مسن ١٠-١٥% كلسور بالوزن ، وهو منتشر الاستعمال كعامل تطهير لحمامات السباحة. يتفاعل هيبوكلوريت

 H_{2O} : الصوديوم في ماء حمام المباحة كالآتي H_{2O} : NaOCI $\stackrel{H_{2}O}{=}$ Na $^+$ + O'CI

وهو يستخدم على نطاق واسع في حمامـــات المسباحة الصغيورة العاسة والخاصة. هيبوكلويت الصوديوم سهل التداول والاستخدام وقد يستخدم جسهاز . hypochlorinator . وهو يفضل عن الكلور وخاصة في حالة حمامات السباحة السكنية . وعموما فانه يستخدم في حمامات السباحة اقل من ١٠٠٠٠٠ جالون .

عيوب هيبوكلوريت الصوديوم هي عدم الثبات عند التخزين . حيث انه غير ثابت عند درجات الحرارة المرتفعة بما ينتج عنه سرعة الفقد في تركيزاته من الكلور . والعيب الأخر هو قلوية هيبوكلوريت الصوديوم والتي تحتم إضافات من حامض لضبط الرقم الهيدروجيني .

هيبوكلوريت الكالسيوم: هو أحد أمم كيماويات التطهير التي تستخدم كثيرا في معالجة مياه حمامات السياحة ، وهو يحتوى على ٧٠% كلور مناح ، وهو منتسج ثابت وسهل التدلول . وهو مصدر غير مكلف من الكلور الجاف ويستخدم على نطاق واسع في حمامات السياحة الصغيرة والخاصة المنزلية .

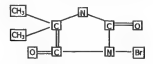
بسبب رخص تكلفته النسبية فانه بستخدم على نطاق واسع في عملية الكلسورة الزائدة (Super Chlorination) وكذلك كعامل تطهير لمنطقة حمام السباحة . حتى فسسي حالة استخدام غاز الكلور أو هيبوكلوريت الصوديوم المحلول كعامل تطهير رئيسسسي فانه بضاف هيبوكلوريت الكالسيوم لتوفير الكلور الضروري لتحقيق أقصى متطلبسات تطهير من كلور لحمام السباحة .

هيبوكلوريت الكالمىيوم لا يغير الرقع الهيدروجيني لمياه الحمام بذرجة كبسيرة

كما هو الحال بالنسبة لمحلول هيبوكلوريت الصوديوم أو غاز الكلور ، إلا انه يضيف أيونات الكالسيوم لمياه الحمام والذي يكون غير مرغوب في حالة المياه عالية العسر . البروم . (Bromine)

يستخدم البروم ومركبات البروم في تطهير مياه حمامات السباحة . رغم أن البروم له قوة أكسدة اقل من الكلور إلا انه مؤثر قوي في قتل البكتريا ، ولكنه غسير مطلوب ذلك بسبب ارتفاع سعره مقارنة بالكلور هذا بالإضافة إلى صعوبة التداول للبروم المائل . وقد ماعد على التغلب على مشكلة التداول إنتاج السبروم الصلب أو عيدان البروم (Stick Bromine) وهو منتج من المركب :

(I - Chloro - 3bromo - 5.5 dimethyl hydanation)



يتم التغذية باستخدام عيدان البروم بوضعها في خط ممر جانبي لدائرة الطلمبة حيث تذوب ببطىء في الماء . تضاف مواد الدرئ (Buffers) إلى العيدان والتي تسلعد في ضبط الرقم الهيدروجينى . حاليا تم تحديث نظم التغذية بالبروم السائل .

أحد مميزات استخدام البروم هو أن أمينات السبروم (Bromamines) مقارنة بأمينات الكلور (Chloramines) لا تمبيب حساسية للمين . يوصىي بمتبقى ٢-٢ جزء في المليون للبروم كما أن حمام المباحة يمكن أن يكون في مجال رقم هيدروجيني اكسير قليلا من ٧-٨ عن حالة استخدام الكلور .

اليود: Iodine

رغم أن اليود مؤثر في قتل البكتريا إلا انه غير مستخدم على نطاق واسع في تطهير حمامات السباحة ، كما انه ليس مؤكسد قوى مثّل الكلور حيث لا يؤكسد تماسا المواد العضوية . نذلك فإذا الكلور يستخدم لهذا الغرض . اليود لا يتحد مع الأمونيا أو مع النيتروجين العضوي ليكون مركبات اليود مع هذه المواد (Iodamines) ولذلك فانــه

المصار السامس

لا يسبب حساسية للعين . حمامات السباحة التي تعالج باليود قد يكون للمياه لون أصغر خفيف وفي حالة ضعف إحكام الجرعة المطلوبة يكون لون المياه لخضر أو بحـــري وفي حالة عدم إحكام الجرعة فان حمام السباحة يمكن أن يتحول إلى اللون البني والذي يعنى أن المياه يجب تغييرها .

يضاف اليود إلى حمامات السباحة بأحد طريقتين . أول هسذه الطسرق هسو تحضير محلول مشبع بتمرير الماء على طبقة من اليود الصلب ، ثم يضاف إلى حمام السباحة. الطريقة الثانية والأكثر استخداما وخاصة بالنسبة لحمامات السباحة الصغيرة هو بإضافة (HOI) وكلاهما مؤثر في قتل البكتريا . هسذا بالإضافة إلى استخدام الهيبوكلوريت كعامل مؤكمد وقد يستخدم الكلور . ولكن يجب الحرص لتجنب أكمسدة اليود إلى الأيوديت (Joidate) والذي ليس له تأثير على إيادة البكتريا و لا يمكسن عودته ثانيا إلى / أو الو / O .

رغم أن اليود مرتفع الثمن إلا انه يمكن أن يتحــول اللــى الأيوديــد (Iodide) والذي يمكن استخدامه ثانيا ، عندنذ يتم تكرار الدورة عدة مرات وبمــا يحقــق وفــر قتصادى . لقد أظهرت الدراسات انه يمكن فقد كمية من اليود بالبخر .

الفقد في الهالوجينات بفعل أشعة الشمس :

كل من الهيبوكلوريت والهيبوبروميت يحدث السهم تلف بأنسعة الشمم (الإشعاعات فوق البنفسجية) بنفس المعدل . ولكن الهيبو أيوديت (Hypolodite) يكون تلفه بطئ . عند تحول السهيبوهالتيز (أي السهيبوكلوريت أو السهيبوبرميت ، أو الهيبوليوديت) إلى الكلورات أو البرومات أو الايودات أو الكلوريد أو السبروميد أو الايوديد الكلوريد أو الماكانسات الايوديد وعلسى القتل المكانسات البكتيرية وذلك طبقا المجدول الآتي :

جدول (٦/١) الفقد في الهالوجين في النظم المفتوحة بفعل الأشعة فوق النفسحية ، في الساعة :

		Ψ
لازمن للفقد ١٠٠%	تصنف العمر	المواد النشطة
٧,٥	۲,۰	Halo , alo
٣,٠٠٠	٠,٦	HBrO , BrO
0,	۲,۰۰۰	HIO , I ₂

مواد آخرى مطهرة لمياه حمامات السباحة :

يوجد مواد مطهرة أخرى والتي يمكن استخدمها لتتقية مياه حمامات السباحة ولكنـــها غير شائعة الاستعمال وهي :

- أجهزة الأشعة فوق البنفسجية : ويمكنها تطهير المياه ولكنها مكلفة . ولا توفـــر منبقى مثل الهالوجينات لاستمرار التطهير والحماية .
- ثاني أكسيد الكلور يستخدم في أماكن من العالم مثل دول أوربا وهو مؤثر في قتلي
 البكتريا ويتقوق على الكلور في قتل الفيروسات كما أنه يحرق المواد العضويية
 ولكن يصعب استخدامه والتحكم فيه مثل الكلور . كلورات الصوديوم المستخدم في
 توليد ثاني أكسيد الكلور مادة خطرة وخاصة في حمامات السباحة الصغيرة .
- الفضة ويعض مركبات الفضة: يمكن استخدام الفضة وبعض مركبات الفضة في
 معالجة المياه وهذه المواد قاتلة المكانتات الدقيقة واكنها مكافسة تسبيا ويصعب
 استخدمها . كما أنها حساسة الكيماويات والملوثات في الماء .

الكلورة الزائدة : Super Chlorination

بالإضافة للمتطلبات العادية من مختلف عوامل التطهير لحمامات السباحة ، فانه يكون من الضروري أحيانا إضافة كميات إضافية لزيادة جرعة الكلور في حمام السباحة . هذه الصدمة للتطهير تعمل على حرق أي مواد عضوية متراكمة في الحمام والتي تعمل على تعتيم المياه وكذلك تعمل كغذاء للطحالب والبكتريا ومساعدتها علسى النمو . حيث بوصى بزيادة جرعة الكلور في حمام السباحة كل أسبوعين عندما يكون مرجة متوسط درجة الحرارة آخر النهار أقل من ٢٥٥م ومرة كل أسبوع عندما تكون درجة الحرارة آخر النهار (بعد الظهر) أكبر من ٢٥٥م هذه المعالجة عبارة عن إضافة ١٠ جزء في المليون من الكلور الكلورة الزائدة أساسية للحمامات المحتوية على الكلورة المتحد (أي الكلور الذي يتحد مع الأمونيا الناتجة عن حالات التبول في حمام السباحة) وهذه لا يتم التخلص منها إلا بالكلورة الزائدة . المستخدم عادة في الكلورة الزائدة هـو هيبوكلوريت الكالسيوم . وذلك لمناسبته للاستخدام واقتصاديات استخدامه .

(Algicides) : بادة الطحالب - ٣

تستخدم مبيدات الطحالب في حمامات السباحة في حالات خاصه وليست بانتظام أو كعملية معالجة روتينية . كثير من الحالات تستخدم عند صيانة الحمامسات في غير موسم الاستخدام . حيث في حالة حمامات السباحة التي لا يتم صيانتها جبدا يمكن للطحالب أن تتمو وتحدث مشكلة والتي تصبب تكون لجناب وقاع وسلالم الحمام لزجة مع وجود روائح كريهة وزيادة جرعات الكلور (Chlorine Demand) ونكون المياه عكرة . تتمو اللبكتريا وتتكاثر وتتكون بقع بصبب نمو الطحالب يصعب إز التها . في حالة المحافظة على مستوى الحقن لمادة التطهير وضبط الرقم الهيدروجيني فسان نمو الطحالب ينعدم ولا توجد حاجة للاستخدام مبيدات الطحالب . في بعض الحالات وخاصة عند لرتفاع درجات الحرارة اكثر من ٢٥٥ م تكون إضافة مبيدات الطحالب مطلوبة . يجب الحرص في لختيار مادة إيادة الطحالب التجنب نلك التي تتفساعل مسع كيماويات حمام السباحة أو التي تحتاج إلى جرعات عالية من الكاور .

أنواع مواد إيادة الطحالب ،

- مواد الكاور ، البروم ، اليود والتي تستخدم في التطهير هي مواد ممتازة في إبادة
 الطحالب وهي تستخدم لقتل البكتريا بالإضافة إلى قدرتها على الحد من مشاكل
 نمو الطحالب .
- كبريتات النحاس استخدمت كبريتات النحاس كمادة لإبادة الطحالب اسنوات كثيرة ولكنها ليست مؤثرة بالدرجة المطلوبة في حمامات السباحة . كما توجد مركبات

أخرى لإبادة الطحالب مثل مركبات الأمونيوم الرباعية Quaternary Ammonuim أخرى لإبادة الطحالب ولكن لها درجة سسمية (Compounds - والمواد الأخرى التي يمكن إيادة الطحالب ولكن لها درجة سسمية هي مركبات الزنبق وهي سامة ومركبات المعادن الثقيلة مثل الفضمة والزنك والرصاص وهذه المواد لا تستخدم عادة في حمامات السباحة السميتها .

عندما تفشل كل محاولات المعالجة لإبادة الطحالب ومسع زيادة عصر الطحسالب (الطحالب الجديدة والحديثة يمكن ايادتها بسرعة) تستخدم طريقة أخسرى لإزالتها . يمكن صرف مياه حمام السباحة ثم الغسيل والحك باستخدام محلسول السهيبوكلوريت بتركيز ٥% أو باستخدام محلول كبريتات النحاس المركز وهذا يتطلب جسهد شساق ولذلك فإن افضل طريقة هو المحافظة على حرمان الطحالب من وجود موطئ قدم في الحمام .

٤ - ضبط الرقم الهيدروجيني : PH Control

يعتبر ضبط الرقم الهيدروجيني في حمام السباحة هام جدا لعدة أسباب . المجال الآمن للرقم الهيدروجيني هو ما بين ٧٠،٢ - ٧،١ . في هذا المجال يوجد نصف الكور المتاح في شكل (OCV) والنصف الآخر يوجد في شكل أيونات (OCV) . عندرق هيدروجيني ٧ الكاور المتاح يكون بنسبة ٧٠% في شكل (HOCI) والذي هو شكل مطلوب من وجهة نظر قتل الكانتات الدقيقة البكتيريسة ، ولكن عند هذا الرقم الهيدروجيني المنخفض تبدأ ملاحظة تهيج المين والأغشية المخاطية . كذلك عند رقم هيدروجيني منخفض فإن الأجزاء المعدنية من حمام السباحة مثل الطلمبة والمرشسح والسلام تتأكل بسرعة .

عند ارتفاع الرقم الهيدروجيني يكون الكلور المتاح أساسا في شكل أيونات (OCY) والذي ليس له تأثير فاعل لقتل البكتريا من الناحية العملية . ونظرا لأن أيونات (OCY) يحدث لها تلف بفعل الأشعة فوق البنفسجية فانه ليس مرغوبا فيه وجود كلسور متاح كثير في هذا الشكل . عند رقم هيدروجيني ٨ يكون فقط ٣٢% من الكلور المتاح في شكل (HOCI) وهو العامل القائل للبكتريا . ارتفاع الرقم الهيدروجيني يساعد علسي نكون الترسيبات والقشور (Scale) حيث تتسبب في ترسيب العسر في المياه . تكسسون

الفصل الساءس

الترسيبات له تأثير ضار على سخانات حمام السباحة بما يسبب خفض في الكفاءة أو تلف السخانات .

يتم ضبط الرقم الهيدروجيني باستخدام الكيماويات . فعند خفض الرقم الهيدروجيني بستخدم حامض الهيدروكلوريك كما يفضل استخدام مادة باي سافيت (NatSO4) . تستخدم كربونات الصوديوم (Na2 CO3) ارفع الرقم الهيدروجيني لمباهة .

۵ – العسر والقلوية (Hardness And Alkalinity)

العسر في المياه هو قياس للمواد المذابة أساسا من الكالسيوم والمغنسيوم . في كثير من المناطق تحتوى المياه الطبيعية على تركيزات عالية من الأملاح المذابة والتي تزداد بسبب الدخر وإضافة الكيماويات . زيادة العسر في الماء له تأثير على كفاءة حمام السباحة حيث يسبب الترسيبات ويقلل من كفاءة التسخين لحمام السباحة ويقلل من كفاءة المرشح .

القلوية هي قياس قدرة الدرئ الماء (Buffering Capacity) أو درجة المقاومـــة لتغير الرقم الهيدروجيني الماء . في بعض المناطق من العالم تكون القلوبــة والرقــم الهيدروجيني الماء . في بعض المناطق من العالم تكون القلوية والرقم السهيدروجيني الهيدروجيني المواه مناسبة للاستخدام في حمامات السباحة فانه يجب التخلــص من بعض القلويات بما يعمل على خفض الرقم الهيدروجيني إلى المستوى المناســب . يتم هذا عادة بإضافة حامض والذي هو عادة حامض الهيدروكلوريك (HC) . أما فــي حالم انتخاف القلوية يكون من الصعب ضبط الرقم الهيدروجيني ذلك الان الماء له قوة درئ ضعيفة جدا والرقم الهيدروجيني سيتغير بسرعة . ازيادة الرقــم السهيدروجيني يعتبر استخدام بيكربونات الصوديوم هو العامل المناسب جدا . القلوية الكلية المثاليـــة تكون ما بين ٨٠ إلى ١٢٠ جزء في المليون ، ولكن كثير من حمامات المباحة تعمــل

(Feeders) : تجهيزات التغذية - ٦

تجهيزات التغذية الهامة هي التي على انتشار كميات صغيرة من الكيماويات في مياه الحمام بمعدلات مستمرة ومنتظمة . السبب في توفير تجهيزات التغذية هسو لتوفير مستوى حماية مناسب ومستمر وفي كل الأوقات . تجهيزات التغذية لمسها دور مهم بالنسبة لحمامات السباحة الصغيرة حيث يمكن ان يتركها المالك لعدة أيام .

توجد تجهيزات التي تطفو حول الحمام حيث تضاف الكيماويات ببطىء والتي نكسون عادة من المواد الصلبة . بعض هذه التجهيزات تعمل بمبدأ الطفو والغــــوص حيــث تغوص في الماء إلى القاع عند الامتلاء ثم تطفو إلى السطح عند التفريغ .

نوع آخر لتغذية الكيماويات هو بتوفير مجرى تبادلي (By Pass Stream) مسن الحمسام لاذابة عوامل النطهير الموجودة في قادوس في شكل مادة صلبة . توجد وسائل أخرى لإضافة الكيماويات إلى حمامات السباحة ولكن ما تم ذكره هي الأنواع الرئيسية .

٧ - شنط الاختبار: (Test Kids)

وجود شنطة الاختبار بعتبر أساسى لتوفير التشغيل الجيد لحمــــام الســباحة . وهي تختلف كثيرا في إمكانيتها بالنسبة للاختبارات وبالتالي السعر ولكن جميعها يعين الكاور والرقم الهيدروجيني والكاور مـــن أن إلى أخر وخاصة في حالات زيادة التحميل بالنسبة لاستخدام حمام السباحة بواســـطة السباحين .

بعض شنط الاختبار توفر وسائل تعيين عسر المياه وكذلك القاريسة . توجد بعض شنط الاختبار التي تحتوى قياسات ضوئية (photometric) لتعيين حالة لون المياه ومدى شفافيتها (Carity) . كقاعدة عامة لا يتم قياس النيتروجين والحديد والمنجنسيز بواسطة شنطة الاختبار حيث ترسل عينات من الماء إلى معامل التحاليل لقياسها . الكيماوبات في شنط الاختبار تتلف بمرور الوقت حيث يازم تغييرها كل موسم .

(Other Chemical Treatments) : معالجات كيماوية أخرى - ٨

أحيانا يحتوى حمام السباحة على ملوثات أخرى والتي يلزم التخلص منها . أحد العناصر الغربية التي يحتمل وجودها هو الحديد . وجود الحديد في مياه حمام السباحة يجعل المياه منفرة وغير مقبولة للاستخدام ، توجد عدة طرق للتخلص مسن الحديد أو الحديد من تأثيراته الغير مقبولة .

الطرق العادية الإزالة الحديد هي بترويب مياه الحمام . ويتم ذلك بضبط الرقم الهيدروجيني إلى ٧,٢ - ٧,٦ ، ثم الكاورة الزائدة ، ثم إضافة الشبه على سطح الماء (بمعدل ٢ أوقية من الشبه لكل ١٠٠٠ جالون من الماه) ، عند نتكون زغبات (Floc's) من أيدروكميد الحديد والتي ترسب ثم يتم شفطها بالتفريغ (Vacuum) من قاع الحماد . يلى ذلك ضبط الرقم الهيدروجيني إلى ٧,٢ - ٧,٢ .

طريقة بديلة باستخدام محاليل التعليف (Chelating Agents) والتي تبدى على على مركب ليثيلين داي أمين (Ethylenedlamine) والمركبات المثيلة . وهذه يمكن أن تعمل على تغليف وتكوين مركب معقد على أيونات الحديد وأيونات معدنية أخرى وخاصسة النحاس والمنجنيز ، وتجمل هذه الأيونات في شكل مذاب . كما ان المنجنسيز يمكسن إز الله بالكلورة والترسيب .

النحاس في الماء قد يسبب حدوث ترسيبات سوداء في حالة انخفاض الرقسم الهيدروجيني عن ٧ .

٩ - حمامات السباحة الخاصة : (Indoor Pools)

يمكن المحافظة على النظافة وحالة الوقاية الصحية للحمامات الخاصة الداخلية مثل حمامات السباحة الخارجية ، ولكن هناك بعض الاختلافات والتي يجب ملاحظتها. في كثير من الحالات يتم المحافظة على الرقم الهيدروجيني ما بين ٨ إلى ٨,٥ رغم أن الكلور يكون اقل تأثيرا مع زيادة الرقم الهيدروجيني . هذا الارتفاع النسبي في الرقسم الهيدروجيني هو أقصى ارتفاع التجنب حدوث حساسية للمين وظهور رائحة الكلوريالمنارة . نتيجة لذلك فان هذه الأحواض تحتاج إلى كلور متبقى عالى (Residual والذي يكون ما بين ١٥،٥ - ٢ جزء في المليون . زيادة مستوى الكلور تعمل

على تعويض الانتفاض في تأثير اته . أحواض السباحة هذه تحتاج إلى معالجة المسلمة (Shock) مثل ذلك الذي يتم لحمامات السباحة الخارجية ، وذلك الإزالة المواد العضوية والنيتروجينية . في حالة عدم وجود رياح لطرد الروائح فان الجو يصبح غير مقبول في حالة عدم نظافة الحمامات . الزمن اللازم المسدمة يكون أطول (Y٤) . ساعة) بسبب ارتفاع الرقم الهيدروجيني والذي يعمل على خفض تركيز (HOC) .

الترسيبات (Scales) هي أحد مشاكل حمامات السباحة الداخلية ولكن يمكن منع حدوثها باستخدام البولي فوسفيت (Polyphosohates) . يمكن أن تحدث هذه الترسيبات من عسر المعاه الناتج عن حدوث إذابة للمواد المكونة لحوائط الحمسام وكذلك مسن الكيماويات المستخدمة الفوسفات يوفر غذاء المطحالب ولذلك لا ينصح باستخدام أملاح الفوسفات في حمامات السباحة الخارجية (Out Door) ولكن نظر الأن الطحالب لا تتمو في عدم وجود أشعة الشمس فان أملاح الفوسفات يمكن استخدمها في حمامات السباحة داخل المباني .

الفصل السابع

V

التحاليل الكيميائية للمياه المستخدمة في الصناعــة

ا مقدمة

التحاليل الكيميائية هي أحد فروع الكيمياء وهو علم يحتاج إلى سنوات لدراسته ولكننا سنحاول تتاول بعض أنواع التحاليل الكيميائية وخاصة تلك المتعلقة بأنواع المياه المستخدمة في الصناعة .

٢ - أنواع التحاليل الكيميانية :

- ا- التحاليل الكيميائية باستخدام عمليات للعايرة: حيث تستخدم المعايرة لحامض مع قلوي بمساعدة مو اد كوماوية تبين تمام حسدوث المعسايرة وتسمى كو اشسف (Indicators) ، كما يدخل أيضا في عملية المعايرة ما يعرف بتقساعلات الأكسدة والاختز ال وكذلك عمليات يستخدم فيها محلول البود أو ينطلق منها البود وتسسمى (Iodometry) وهنا يعتبر الكاشف ذاتيا . وما تم ذكره يعتبر أيضا أمثلة لتقساعلات المعايرة .
- ب التحاليل الكيماوية باستخدام الترسيبات والوزن: وهذه تعتمد أساسا على تكون راسب غير مذاب للمادة المطلوب حساب كمياتها في صورة مركب معروف حيث يتم فصله بالترشيح وتجفيفه أو حرقة لتحويله إلى مركب آخر معسروف ويسوزن الراسب وبذا يمكن حساب كمية المادة المطلوبة.
 - ج أجهزة تعتمد عبى قياس الرقم الهيدروجيني (PH Value).
 - د اجهزة قياس التوصيل الكهربي والتي تعطي دلالة عن الأملاح الكلية للذابة (الأيونية) (TDS) .
- هـ أجهزة تعتمد على استخدام الطيف الضوئي: (Spectrophotometer) وتستخدم في معرفة تركيزات كثير من المواد والعناصر ، يعمل مركب معقد منها له لسون ثابت ويقاس التركيز بقياس تركيز اللون المستخدم .
- و اجهزة تعتمد على استخدام الامتصاص الذري ومنها نوعان: (Fame photo) منها نوعان: (Atomic Absorbtion) ، meter) معتمد هذه الأجهزة في قيامساتها على ترزيسز (Atomic Absorbtion) المادة المطلوب معرفة تركيزها والموجودة في صورة مذابة كاملا وحرقها وانطلاق الطاقة التي تترجمها هذه الأجهزة في صورة تركيزات ، وهناك

كثير من الأجهزة المتعددة والتي تختلف فقط في الأساس الذي بنسي عليه نظام تشغيل الجهاز ونظر بات استخدامه .

٣ - أنواع التحاليل طبقا لنوعية المياه :

تختلف التحاليل المطلوبة طبقا لنوعية المياه (مياه الشرب ، مياه الصرف الصحي أو الصناعي ، مياه التغذية للغلايات ، مياه التبريد ، المياه الممستخدمة في المحايات الصناعية الخاصة وكذلك في الاستخدامات الدوائية) .

أ - بالنسبة لياه الشرب والاستخدام للنزلي (والصناعات الغذائية):

(١) التحليل الطبيعية:

وهذه تشمل الكشف عن الرائحة والمذلق والعكارة ، المواد الصالبة العالقة ، درجة الحرارة .

(٢) التحاليل الجرثومية:

وتجرى الكثف عن الكاننات الحبة الدقيقة ومعيار قياسها هو العد الكلي لبكتريا الكوليفورم في ١٠٠ مم مم ماء . وهذه البكتريا موجودة بكثرة وغير ضارة وهمي ذات مقاومة نزيد عن البكتريا الممرضة (Pathogens) وأقل في مقاومة مسها عهن الفيروسات . كما أن البروتوزوا والطحالب يمكن الكشف عنها بالترشيح .

(٣) تحاليل كيماوية :

التحاليل الكيميانية تشمل الحديد والمنجنيز (في حالة المياه من المصادر الجوفية)، و الكلور الزائد أو المتبقي (Residual Chlorine)، الكلوريدات، العسر، القلوبية، الرقم المهيدروجيني (PH - Valne)، الأملاح الكلية المذابة، العناصر الثقيلة السامة (مثل الزرنيخ، الكروم، الكادميوم، الزئبق، الزنك، الفضسة، الرصماص، نحاس، الخ).

ب - بالنسبة لمياه الصرف :

(١) تحاليل طبيعية :

وتشمل المواد الصلية العالقة ، العكارة .

(٢) تحاليل كيماوية وتشمل:

الأكسجين المذاب ، المواد السامة ، العناصر الثقيلة .

(٣) تحاليل بيواوجية وتشمل:

الأكسجين الحيوي المستهلك (Biological Oxygen Demand) (BOD) الأكســجين الكيماوي المستهلك (Chemical Oxygen Demand) COD) .

ج. ~ الياه الستخدمة في العمليات الصناعية :

وتشمل المياه المعذية لغلايات إنتاج البخار ومياه التبريد والتحاليل المطلوبـــة لهذه النوعيات من المياه تشمل :

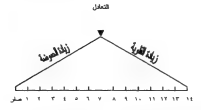
الرقم الهيدروجيني ، درجة الحرارة ، الأملاح الكليـــــة المذابـــة ، العســـر ، القلوية، الكلوريدات ، الهيدرازين ، السيليكا ، الغوسفات ، الأكسجين المذاب .

وفي هذا المجال سيتم إلقاء الضوء على التحاليل اللازمة للمياه المستخدمة في العمليات الصناعية وخاصة في عمليات التغذية الغلايات لإنتاج البخار ومياه التسبريد وهذه التحليلات التي تعطى مؤشر لخاصيتين أساسيتين وهما تكوين القشسور (Scales) أو الرواسب وكذلك مقاومة التأكل واللذان يشكلان عائق في عمليات إنتساج البخار وتبريد المياه .

٤ - التحاليل المستخدمة للمياه في العمليات الصناعية ومياه تغذية الغلايات ومياه التبريد :

أ - الرقم الهيدروجيني: (PH - Value)

للرقم الهيدروجيني تعريفه هو لوغاريتم مقلوب تركيز أيون الهيدروجين $\frac{1}{(H^*)}$ Log H قرقم الهيدروجيني Y يعني أن المحلول المقاس متعادل . عند زيادة الرقم الهيدروجيني يعنى زيادة المحلول نحو الحموضة . مقباس الحموضة من ألل من Y حتى X ، ومقياس القلوية من Y حتى X .



قيم الرقم الهيدروجيني لتركيزات بعض للواد الكيماوية

تركيز المادة الكيماوية	الرقم الهيدروجيني	الحالة
هامض كبريتيك بتركيز ٤,1% (١,٠ عياري)	صفر	حامضىي
حامض هيدروكلوريك بتركيز ٠٠٣٧% (٠،١ عياري)	١	حامصني
حامض كبريتيك بتركيز ٠,٤٩ (٠,٠عياري)		حامضىي
عصبير الليمون	Y	حامضىي
حامض الاسبتيك (الخليك) أو الخل بتركيز ٢٠٠١ (١٠٠عياري)	Y,0	حامضىي
عصير البرنقال	٣	حامضىي
البيرة	٤,٥	حامضي
حامض الهيدروسيانيك ٢٧.٧% (٠.١عياري)	۰	حامضى
ظلين	٥,٦	حامضىي
الماء النقى	٧	متعادل
زلال البيض	٧,٥	قلوي
بيكريونات الصوديوم ٠.٨٤% (١.٠عياري)	A	قلو ي
لبن البوراكس	4	قلو ي
كربونات المغنسيوم	1.	قلو ي
أمونيا ١,٧% (١,٠عياري)	1.,0	قلو ي
صودا كاوية ٤٠,٠% (٠,١عياري)	14	قلو ي
محلول مشيع من لبن الجير	17,0	قلو ي
صودا كاوية ٤٠٠٤ (٥٠١ عياري)	17,0	قلو ي
صودا كارية ٤% (٠,١عياري)	۱ ٤	قلو ي

بالنسبة لتركيز أيون الهيدروجين :

في حالة تركيز أيون الهيدروجين ١٠ أ يكون الرقم الهيدروجيني ٤ (حامضي) وفي حالة تركيز أيون الهيدروجيني ١٠ يكون الرقم الهيدروجيني ٨ (قلوي) يستخدم في قياس الرقم الهيدروجيني ورق عباد الشمس الذي يعطى درجات من اللون الأزرق تزداد كلما زادت القلوية ، ودرجات من اللون الأحمر تزداد كلما زادت الحموضة . كما أن هناك محاليل كاشفة (Indicators) تختلف ألوانها باختلاف الرقم الهيدروجيني . أما دقة القياس فتتم باستخدام جهاز قياس الرقم الهيدروجين في الماء (المحلول) مقارنة بقطب قياسي .

ب-درجات الحرارة:

التقسيم العام لأنواع عناصر قياس درجة الحرارة كالآتى:

(١) - قياس درجة الحرارة باستخدام سائل في زجلجة :

Liquid In Glass thermometers:

في هذا النظام يعتمد قياس درجة للحرارة على أساس استخدام سائل فسي زجاجة حيث يتمدد السائل في بصيلة (Bulb) محاطا بأنبوبة شسعرية عليها ترقيسم لدرجات الحرارة . أكثر الأتواع استخداما هو نوع الزئبق في الزجاج والمستخدم فسي مجالات متعددة من عدة درجات تحت الصغر حتى ٣٦٠٠ م . وعند مليئ الأنبوبة الشعرية بالنيتروجين فان ترمومتر الزئبق يمكنه قياس درجات حرارة حتى ٥٠٠٠ م . بالنسسبة وباستخدام نوع خاص من الزجاج يمكن قراءة درجة حرارة حتى ٥٠٠٠م . بالنسسبة لدرجات الحرارة المنخفضة حتى ٥٠٠٠م يستخدم الترمومستر الزجاجي المملوء

استخدام الترمومتر الزجاجي محدود نظرا المشاشة الزجاج . الجهاز المستخدم في الأغراض الصناعية ومقاوم للهشاشة وقـــوي هـو ترمومـتر العامود STEM)

Thermometer) حيث البصلة من الصاب المقاوم ٨/١٨ المحاط بأنبوبـة شـعرية والعامود من مبيكة النحاس الأصفر . ترمومتر العامود المحمـول والمستخدم فـي

الصناعة من النوع المستقيم حيث يصل طوله إلى ٣-٤ مثر كما توجـــد أنــواع ذات ميول ٩٠ °، ١٣٥ ° . مجال القياس لهذه الترمومترات هو مجال متسع حيث يكــون ما بين -٤٠ فهرنهيت إلى +١٠٠ فهرنهيت ، من صفر فهرنهيت إلى ١٠٠ فهرنــهيت ، من ٢٠٠ فهرنهيت إلى ١٠٠٠ فهرنهيت .

استخدام ترمومنرات سائل في زجاج يفيد في العمليــــات الصناعيــة الغــير مستمرة (Batch) وفي التجارب الصناعية .

(۲) ترمومترات الضغط: (۲)

ترمومتر الضغط عبارة عن بصيلة تحتوى على عنصر التشيط والذي يمكن أن يكون سائل أو بخار أو غاز . يتصل بالبصيلة جهاز به أنبوبة شعرية والتي تسمى أنبوبة بوردون (Bourdon Tube) والتي تكون أما مستوية أو فسي شمكل حلزوني أو لولبي. عند تصخين البصيلة فان الضغط الناتج ينتقل بواسطة الأنبوبة الشمسرية إلمي الأنبوبة الحازونية ، والتي تتحرف قليلا ، وهذا الانحراف يكون هو قيسماس لدرجمة الحرارة . أحد طرفي الأنبوبة الحلزونية متصل بالأنبوبة الشعرية . الطرف الآخر حر الحركة ومثبت عليه مؤشر للبيان وذراع بقلم تسجيل . عند حصدوث الضغط فمان الحازون يتحرر و بنغود .

العنصر المحرك يمكن أن يكون سائل أو بخار . السائل المستخدم عادة هـو الزئبق ذلك بسبب معدل القمدد العالي والمنتظم . وهو مناسب المجال مان -٠٠ فهرنهيت حتى ١٠٠٠ فهرنهيت . نظرا الأن ثقب الأنبوبة الشعرية هو ١٠٠٠ بوصة فهرنهيت منين النسبة بين حجم البصيلة إلى حجم الأنبوبة تكون مرتفعة و هـذا يحد عمليا من أي خطأ بسبب تغيرات درجة الحرارة على طول الوصلة . تملا كل المن البصيلة ، الأنبوبة الشعرية ، والأنبوبة بالزئبق السائل . الأنبوبة الزئبركية أو اللولبية بجب أن تكون من الصلب وكذلك الوصلة الشعرية والبصيلة . يستخدم أحيانا الكحول كمادة ملئ سائلة حيث يمكنه الخدمة في مجال ما بين -٠٠ فهرنهيت حتى الكحول كمادة ملئ سائلة حيث يمكنه الخدمة في مجال ما بين -٠٠ فهرنهيت حتى

٤ ٢ ٢

الأبخرة المستخدمة كعوامل ، ثاني أكسيد الكبريت أو ميثيل كلوريد Methyl البصيلة تملأ جزئيا بالسائل ، أنبوبة التوصيل تصل إلى قاع البصيلة وتملأ وتملأ وكنلك الأنبوبة الحازونية أو اللولبية ، يتكون البخار في جزء من البصيلة فقط ويقع ما بين حسفر ، ١٠٠٠ درجة فهرنهيت ، عادة يمتخدم غاز النيستروجين لملسئ الأنبوبة بالغاز (النيتروجين عالي النقاء) ، وفي حالة استخدام الأنبوبة الحازونية مسن النحام فان المجال يتسع ليكون من -٠٠ فهرنهيت حتى ١٠٠٠ فهرنهيت ، النسبة بين حجم الاسوبة إلى حجم الأنبوبة هو ٤٠ : ١ وذلك لخفض الخطأ في الضغط في أنبوبة التوصيل والحازونية ، وماسورة توصيل درجة الحرارة .

يعتبر ترمومتر الضغط جهاز بيان قيم حيث انه بسيط نسبيا وسهل تركيبه . وهو يزود بذراع قلم ولوحة بيانية دوارة او شريط بياني متحرك ، حيث يتم التسجيل مع القياس. (٣) الترمومترات تثنائية المعدن : (Bimetaili Thermometers)

الترمومترات ثنائية المعدن عبارة عن معدن مركب يكون مكون من معدنيسن لهم معامل تمدد مختلف عن التسخين . بالتحديد المعدن الثنائي هو معدن مركب نصف قطعة من معدن له معامل تمدد مرتفع والنصف الآخر له معامل تسدد منخفض . المعدنين ملتصقتين وملحومين معا خلال كل سطح الالتصاق وذلك باستغدام الضغط المرتفع ودرجة الحرارة المرتفعة وبدون استخدام أي مواد لحام . عند تسخين المعدن الثنائي بحدث انحناء . هذا التغير في الاتحناء هو الأساس في عمل الجهاز . وتوجد طرق أخرى لقياس درجات الحرارة .

ج - التوصيل الكهربي والأملاح الكلية للذابة :

المياه الخالية من الأملاح لا تعمل على توصيل التيار الكهربي ، ولكسن مسع زيادة نسبة الأملاح المذابة في الماء تزداد قدرة المياه على التوصيل الكهربي ، حيث توجد علاقة بين التوصيل الكهربي والأملاح الكابة المذابة ، الأجسهزة التسي تقيس المقاومة الكهربية تغيد كذلك في إعطاء دلالة عن الأملاح المذابة حيست كلما زادت المقاومة زاد نقاء الماء وانخفضت نسبة الأملاح المذابة ، تقاس الأملاح الكلبة المذابسة بالطرق المعملية حيث بؤخذ حجم معين من العياه ثم يتم تبخيره وتجفيفه شسم يسوزن

المتبقى من الأملاح وتحسب كجزء في المليون بالنسبة لحجم المياه .

تدخل كمية الأملاح الكلية المذابة في حساب ميل المياه إلى التآكل أو النرسيب طبقا لدرجة الحرارة والضغط. كما تؤخذ في الاعتبار في مواصفات ميساه الشسرب ومياه التغذية للغلايات ومياه بعض الصناعات ومنها الصناعات الدوائية.

د - العسر الكلي : Total Hardness

تعريف العسر انه كمية الأملاح التي تمبب تفاعلات مع الصابون و لا تحدث رغوة من أملاح العسر أملاح الكالسيوم والماغنسيوم والمحديد والمنجنيز . وأهم هدد الأملاح التي تستخدم في قياس العسر هي أملاح الكالسيوم والماغنسيوم . ومن العسس ما هو دائم مثل أملاح الكلوريدات والنترات للكالسيوم والماغنسيوم والتسي لا ترال بخليان الماء أما العسر المؤقت فهو أملاح البيكربونات من الكالسيوم والماغنسيوم والماغنسيوم والتن تتحول بالتسخين إلى راسب من الكربونات يمكن التخلص منه .

ويقدر العسر معمليا باستخدام مادة مغلفة لهذه الأملاح (Chelating Agent) وهي مادة (Chelating Agent) وهي مادة (EDTA) ويستخدم كاشف معين هو E.B.T (Erochrome Black-T) . وهذا الكاشف يتغير لونه أثناء المعايرة من اللون القرمزي عند وجود العسر إلى اللون الأزرق عند لتماء المعايرة حيث نتم المعايرة في مجال قلوي (رقم هيدروجيني ١٠) . تحسب كمبة العسر الكلية مقدرة بالمليجرام من كربونات الكالميوم في اللتر الواحد .

وهذا التحليل له أهميته الخاصة في جميع مواصفات مياه الشرب وجميع مواصفات المياه المسرب وجميع مواصفات المياه المستخدمة في العمليات الصناعية المختلفة ومياه التغذيــة للغلابات ومياه التبريد . تعني زيادة العسر فرصة تكون رواسب أو تشور جيرية على أسلطح التبادل الحرارى خاصة أن ذوبان أملاح الكالميوم يقل بارتفاع درجات الحرارة ولسذا يلزم تقدير عسر الكالميوم بعفردة .

عسر الكالمبيوم : ويتم تقديره باستخدام محلول (EDTA) السابق استخدامه فسي تقدير العسر الكلي ولكن يستخدم معه محلول أيدروكسيد البوتاسيوم (KOH) لترسيب المغنسيوم ، حتى يمكن تقدير الكالسيوم ويستخدم كاشف آخر يسمى Muexide).

ويحسب عسر الكالسيوم مقدرا بالمليجرام من كربونات الكالسيوم في اللـتر أو بالجزء في المليون ككربونات كالسيوم ومنه يمكن حساب عسر المغنسيوم بطرح عسر الكالسيوم من العسر الكلي .

ويستخدم هذا التحليل ضمن العوامل التي تستخدم في حساب ميل المياه السمى . نكوين قشور (Scales) أو عند تقدير عدوانية المياه التآكل .

هـ - القلوية الكلية : (Total Alkalinity)

القلوبة الكلية هي بعسبب وجود أمسلاح الإيدروكمسيدات ، الكربونسات ، الدك به نات .

وتقدر القلوية بتفاعل حامض الهيدروكلوريك أو حامض الكبرينيك ذو عياريــة معينة . يتم التفاعل لهذه الأحماض مع أملاح القلوية على مرحلتين حيث يستخدم فــــي كل مرحلة كاشف معين .

في المرحلة الأولى يستخدم كاشف الفينول فثالين والذي يعطى لون قرمسزي في وجود الإيدروكسيدات ، الكربونات ('Oh, و"OO) أما المرحلة الثانية فيستخدم فيها كاشف الميثيل البرتقالي (Methyl Orange) والذي يعطى لون أصفر في وجود الشسلات أملاح المسببة للقلوية وهمي ('OO, , OH) أو أي منسها أي أمسلاح الايدروكسيد والكربونات والبيكربونات .

مراحل التفاعل للمعايرة:

المرحلة الأولى وفيها يستخدم الفينول فثالين (P)

 $HCI+OH' \rightarrow H_2O+CI'$ (1)

 $HC1+CO''_1 \rightarrow HCO'_3+CI'$ (Y)

المرحلة الثالثة وفيها يستخدم كاشف الميثيل أورانج (M)

 $HC1+HCO'_3 \rightarrow H_2O+CO_2+CI'$ (7)

وبزا فان الكربونات الموجودة تتفاعل على مرحلتين . يستخدم في المرحلسسى الأولى كاشف الفينول فثالين (P) وفى المرحلة الثانية كاشف الميثيل البرتقالي (M) . ويتم التحليل بآخذ حجم معين من المياه ووضع كاشف الفينول فثالين (٩) ثــم المعايرة بالحامض (له عيارية محددة ١٠، عياري مثلاً) حتى تمام إزالة اللون الوردي عندئذ تكون قد حدثت التفاعلات رقم (١) ، رقم (٢) ثم يوضع الكاشف الثاني (الميثيل البرتقالي) ثم تمنتكمل المعايرة حتى يتفير اللون إلى البرتقالي وبهذا يكون قد تم التفاعل رقم (٣) ولذك إذا رمزنا إلى قلوية الفينول فثالين بالرمز (٩) وقلوية الميثيل البرتقالي بالرمز (٨) .

نجد أن (P) تعبر عن قلوية الايدروكسيد ونصف قلوية الكربونات

و (M) تعبر عن النصف الثاني من الكربونات مع البيكربونات

وهناك خمسة حالات للتعرف على نوع أملاح الصوديوم المسببة للقلوية .

 (١) إذا كانت P = صفر تعني لنه لا توجد قلوية للايدروكسيد أو الكربونات ، وتكون للقلوية نتيجة البيكربونات .

بنا کانت P = 2M و معنی ان القلویة هی بسبب الکربونات فقط حیث P = 2M (Y) P = 2

(٣) إذا كانت M < 2P بعني أن القلوية بمبب الايدر وكسيد والكربونات

 (٤) إذا كانت 2P > M يعني أن القلوية نتيجـــة الأيونـــات الكربـــون والبيكربونـــات والايدروكميد .

(o) إذا كانت P = M يعنى إن القلوبة نتيجة للابدر وكميد فقط.

ومن هذا يمكن معرفة القلوية ومعالجتها كما تستخدم هذه النتائج في حسسابات مبول المياه من ناحية الترسيب للقشور (Scules) أو النآكل .

٥ - التحاليل الخاصة :

وهذه التحاليل تتم طبقا لاستخدامات المياه سنذكر منها.

أ - تعيين الكلورينات في للاء :

ويتم ذلك لتحليل مياه التبريد التي تستخدم فسي المسبردات (Coolers) مسن المصنوعة من الحديد الغير قابل المصدأ نظرا التأثير هذا المعدن بسأملاح الكلوريسدات (أيون الكلوريد) حيث تسبب التآكل للصلب المقاوم الصدأ . توجد طريقتيسن التعييسن التعييسن الكلوريدات في صورة كلوريد الفضة أحدهما باستخدام محلول عياري مسسن نسترات الفضة مع استخدام كمية صغيرة من كرومات البوتاسيوم (KcCO₀) صفراء اللون ككاشف وذلك عند نهاية ترسيب المحتوى من الكلوريدات بواسسطة نسترات الفضسة للعيارية في شكل كلوريد الفضة . الكاشف من كرومات البوتاسيوم يتفاعل مع أيونالت نترات الفضة وذلك اللون الأحمر الطوبي وبذلك يتفسير لون الكاشف الأصغر إلى اللون الأحمر الطوبي عند نهاية التفاعل الكلوريدات وهسذه الملايقة تسمى طريقة مهر (Mohr) الطريقة الثانية وهي طريقة (Wolhard Method) . وتستخدم هذه الطريقة لتعيين الكلوريد في الوسط الحامضي حيث توضع كمية زائسدة من نترات الفضة معروف عياريتها ثم تعاير العينة بمحلول عياري مسن ثيوسسيانيت النشادر (NH,SCN) الذي يعطي لون لحمر دموي في نهاية التفاعل . ويسستخدم هذا التحليل لمعرفة ملوحة المياه وخاصة مياه الري لتقدير عنصر الصوديوم .

ك -- الكلور الزائد أو للتبقى (Residual chlorine)

وهذا التحليل خاص بمياه الشرب أساسا أو بمياه الصحصوف بعدد المعالجة البيولوجية وقبل صرفها على المسطحات المائية . نسبة الكلور الحصر المتبقى بعد المعالجة لمياه الشرب يجب ألا تزيد عن ١٠، إلى ١ جزء في المليون . ويقدر الكلور المتبقى باستخدام كاشف الاورثولويدين الذي يعطي لون أصفر مع الكلور وبمقارنسة درجة اللون مع ألوان قياسية يتم تقدير قيمة الكلور المتبقى بالجزء في المليون .

ح - تعيين الفوسفات :

يتم تعيين للفوسفات في مياه التغذية للغلايات حيث تستخدم أملاح الفوسفات في معالجة مياه الغلايات ومعالجة مياه بعض دوائر التبريد . ويستخدم في التحليل طريقة اللون (Colorometry) وذلك بتكوين مركب معقد مع مولبدات الأمونيدوم (Amonuim والذي يعطي لون لصفر مع الفوسفات ويمكن قياس درجة اللون بجسهاز (Spectrophotometer) عند طول موجة ٤٠٠ ثانوميتر .

ويمكن لخنزال هذا اللون الأصفر بواسطة كلوريد القصديسروز إلسي اللسون

الأزرق وذلك لتلافي تداخل السيليكا وقياس اللون الأزرق عند تقريبا ٢٥٠ نانوميتر .

د - تعيين الهيدرازين ،

يجري هذا التحليل على مياه الغلايات التي يستخدم فيها السهيدر ازين (الهره). كصائد للأكسجين الموجود في مياه الغلايات ، حيث وجود الأكسجين يزيد من معسدل التآكل .

ويتم تعيين الهيدرازين باستخدام كاشف للون هو بارا - بنزالدهايد الذي يكسون لونسا اصفر لمركب معقد باتحاده مع الهيدرازين ، على أساس وجود السهيدرازين بنسب صغيرة حيث يتم قياسه على أساس جهاز الكثيف الطيفي (Speotrophotometer) وذلك على طول موجة ٥٠٠ نائوميتر .

وهناك بعض الفلايات التي يستخدم فيها الكبريتيد كصنائد للأكسجين حيث يتم في هذه الحالة تعيين المتبقى من الكبريتيد بالمعايرة باستخدام اليود ذو عيارية معينـــة في كمية زائدة ويعاير المتبقى منه أو الزائد بواسطة محلول عياري من تيوكبريتــات الصوديوم حيث يمكن حساب الكبريت الزائد .

هـ - السيليكا : Selica

تعتبر السيليكا من المركبات الفطيرة في غلابات الضغط العالمي والتي يستخدم البخار المنتج منها في تشغيل التربينات ، حيث زيادة نسبة السيليكا في البخسار عسن حدود معينة يعرض ريش التربينات إلى البري (Erosion Corrosion) مما يسبب مشاكل كثيرة . تعين السيليكا باستخدام موليدات الأمونيسوم وتحويلها إلسي اللسون الأزرق باستخدام حامض الطرطريك ويقاس التركيز على جهاز (Spectrophotometer) عنسد طول موجة ١٩٥٠ نانوميتر .

و - تعيين الأكسجين للناب:

تميين الأكسجين للمذاب في الماء المستخدم لتغنية الغلايات هو أحد القياسات التي نتم بدقة لتقييم الأكسجين المذاب وذلك نظرا لأن الأكسجين يساعد على هـــدوث التأكل للمعادن . يتم تقدير الأكسجين المذلب بإذابة ٢سم من كبريتات المنجنيز (MrSO₄) فيسي حجم معلوم من العباه ثم يضاف ٢سم من فيوديد البوتاسيوم (K) مع التقليسب الجيد حيث يتكون راسب من أيدروكسيد المنجنيز والذي يتفاعل مع ايوديت البوتاسيوم حيث ينطلق اليود (لون أصغر) واليود يتم معادلته بمحلول الثيوسلفيت العياري . وفي هدذا التفاعل فان الأكسجين الموجود يكافئ اليود المنطلق .

٣ - تقييم استعداد المياه لترسيب المواد المذابة :

يتم الاستعانة ببعض المعادلات والبيانات ادر اسة محتوى المياه واستعدادها لترسيب الأملاح . ويستفاد بهذا في مجال مياه الشرب ومياه الغلايات ومياه التسبيريد ففي مجال المياه المستخدمة والتي تستخدم كذلك في كثير من الصناعات ومنها معظم الصناعات الغذائية ، حيث يلزم أن تكون المياه ذات استعداد لترسيب الأملاح المذابسة وذلك لحماية شبكة المواسير من التآكل . وعلى العكس بالنسبة لمياه الغلايات ومباه التبريد حيث تتطلب نوعية من المياه التي لا تميل إلى ترسيب المسواد المذابسة عنسد درجات الحرارة المختلفة .

أ – مخطط لانجليير للتشيع: (Langelier Saturation Index) وهذا المخطط مفيد أساسا لدر اسة حالة المياه في شبكات التوزيع . بنى مخطط الانجليير للتشيع (LSI) على أساس الار الرقم الهيدروجين على إذابة كربونات الكالسيوم (CacO₃) .

حيث أن الرقم الهيدروجيني الذي عده يحدث تشبع للمياه بكربونات الكالسيوم يعرف بالرقم الهيدروجيني للتشبع (PH of Saturation) . عنسد درجسة الرقسم الهيدروجيني للتشبع (PHS) فان الترسيبات من طبقة الحمايسة لا ترسسب و لا تسذوب ويمكن دراسة مخطط الانجليير للتشبع (LSI) من خلال المعادلة التالية :

قاعدة لانجليير النشبع هي:

LSI = PH - PHs

حيث ثم تفسير نتائج المعادلة كالآتى:

- في حالة LSI أكبر من صفر فإن المياه تكون مشبعة (Supersaturated) وتميل إلسى ترسيب قشور أو طيقة من كربونات الكالسيوم .
- في حالة ISI = صفر فإن المياه المشبعة تكون في حالة انزان (Equilibruim) مسع
 كربونات الكالسيوم . حيث كربونات الكالسيوم الموجودة في المساء لا ترسب ،
 و كذلك المياه غير مستعدة لاذاية كربونات الكالسيوم إضافية .
- في حالة LSI اصغر من صفر . في هذه الحالة تكون المياه غير مشبعة وهذه المياه تميل إلى إذابة كربونات الكالسيوم المترمبة الصابة .

لحساب قاعدة لاتجيار (LSI) يازم الحصول على البيانات التالية :

- (١) القلوية الكلية مح/لتر مقيمة كربونات كالسيوم .
- (٢) العسر (كالسيوم) مح/لتر مقيمة كربونات الكالسيوم.
 - (٣) الأملاح الكلية المذابة مح/لتر .
 - (٤) الرقم الهيدرجيني .
 - (٥) درجة الحرارة .
- بمكن حساب الرقم الهيدروجيني للتشبع PHs = A + B Log (Ca⁺⁺) Log alkalimty
 بالم تركيز أبون الكالسيوم لو القلوية

حيث كلا من A,B ثوابت

- A ثابت بناءا على درجة الحرارة جدول (١)
- 8 ثابت بناءا على الأملاح الكلية المذابة جدول (٢)

ثابت 8 (جدول -۲)		· ثابت A (جدول -1)		
بدلالة الأملاح المذابة		بدلالة درجة الحرارة °م		
B ثابت	الأملاح الكلية المذابة مح/لتر		ثابت ۸	درجة الحرارة °م
۹,٧	صفر	•	۲,۲	صفر
1,77	1		٥,٣	£
9,87	٧		٤,٢	٨
7,87	٤٠٠		٧,٣	14
9,89	۸.,		Y.Y	17
4.4	1 * * *		۲,۲	۲.
			٧,٠	40
			1,1	۳.
			1,7	٤.
			1,00	٥.
			1,5.	٦.
			1,70	٧.
			1,11	۸.

ولوغاريتم تركيز الكالسيوم (لو (°a')) & لوغاريتم تركيز القلوبة Lagalkalinity . يتم تقدير هم من الجدول التالي (جدول-٣)

(جدول-٣) لو غاربتم تركيز الكالسيوم ولو غاربتم

Lag	ت ركيز الفلوية (حدول-٣) Ca++ or alkalinity Mg/LcaCo3 تركيز أيون الكالسيوم أو القلوية		
لوغاريتم	مح/لتر كربونات الكالسيوم		
1,+	1.		
١,٣	۲.		
1,£A	۳.		
1,7.	٠.		
1,YA	٦.		
1,41	٧.		
1,4	٨٠		
٧,٠	1 * *		
۲,۳	۲.,		
Y, £ A	۳۰.		
٠,٣٠	٤٠٠		
Y,Y	•••		
4,44	900		
3A,Y	٧		
7,9	A • •		
7,90	4		
7 , • •	1		

و هذا الأسلوب يتطلب منتهى الدقة لقياس الرقسم السهيدروجيني (PH Value) ودرجسة الحرارة . حيث يلزم أن يتم ذلك في الموقع . وذلك لأن المياه التي قد تحدث ترسسيب لطبقة حماية في شبكة التوزيع عند درجة حرارة ٢٥٥م في شبكة التوزيع قد تسسبب ترسيبات عالية في أنظمة التسخين .

(Excessive Scaling In Hot Water Aystems) .

وهناك حدود لتطبيق قاعدة لانجيز SI وهي

- العمل في مجال رقم هيدروجيني ما بين ٦,٥ إلى ٩,٥
- تعتبر مؤشر الاستعداد المياه الإحداث تأكل في الشبكة وابيست القياس التساكل .
 وذلك في حالة عدم استعداد المياه العمل ترميبات .
- ب وهناك طريقة أخرى لتقييم الرقم الهيدروجيني التشبع PHS وهي طريقة تسمى لغنبار الرخام (Marble Test) حيث تؤخذ عينة مزدوجة من المياه Duplicate وتجمع . ثم تضاف كربونات الكالسيوم بتركيز حوالي ١ مح/لستر . وتضاف إلى أحد المينات مع الرج الجيد . وبعد فترة من الوقت (ساعة عسادة وتضاف إلى أحد المينات مع الرج الجيد . وبعد فترة من الوقت (ساعة عسادة الموتر من ساعة) يتم ترشيح كلا المينتين وتحليل المياه المرشحة بالنسبة للقوية أو الرقم الهيدروجيني . حيث إذا زادت القلوية أو الرقم السهيدروجيني لمينة المياه التي لم يضاف لها كربونات الكالميوم عن تلسك المضاف لسها كربونات الكالسيوم وقد تسبب تكوين ترسيبات أو قشور . وإذا كانت القلوية أو الرقسم الهيدروجيني للمياه الغير معالجة أو التي لم يضاف إليها كربونات الكالسيوم فلن المياه الغير معالجة أو التي لم يضاف إليها كربونات الكالسيوم اللهياء تكون غير مشبعة الله من تلك المضاف إليها كربونات الكالسيوم . فان المياه تكون غير مشبعة بكربونات الكالسيوم . وإذا كانت القلوية أو كالم المينيتين متساوي ، فان المياه تكون في درجة التشبع بكربونات الكالسيوم .

عند رقم هيدروجيني ٧ & الأملاح الكلية المذابة ٢٠٠ جزء فسي المليسون ، القلوية مقيمة ككربونات كالسيوم هي ٢٠٠ مج/لتر والعسر مقيم ككربونات كالسسيوم هو ٢٥٠ مج/لتر .

مثال

حدد استعداد المياه لتكوين ترسيبات أو عدوانينها في درجات الحرارة التاليسة ٥٢٥ م 8 عند درجة حرارة ٥٨٠م .

الحل

عند درجة حرارة ٥٢٥م

LSI = PH - PHs = 7.5 - PHs
PHs = A + B.- Log (Ca⁺⁺) - Log Alkalinty
= 2 + 9.88 - 2.3 - 2.39
= 7.15
: LSI = PH ~ PHs = 7.0 - 7.15 = -0.15
: دة، المباه عدو اتبة قد تحدث تأكل و لكن ترسب قشور

عند درجة حرارة ٨٠٠م

PH5 = 1.15 + 9.88 - 2.3 - 2.39 = 6.35

 \therefore LSI = 7 - 6.35 = 0.65

ج-قاعدة ريزنر:

Rynzar Stability Index RSI

في هذه المعادلة قام ريزنر باستخدام نفس البيانات الممستخدمة فسي قساعدة لانجيليز (LSI)، ولكنه قلب العلامات وضاعف الرقم الهيدروجيني للتشبع كالأتي : RSI = 2PHS - PH

وقام رينزر كذلك بعمل مخطط بني على الملاحظات الشخصية مبينا الترسيب والتآكل للصلب بدلالة القاعدة RSI .

ويستخدم قاعدة رينز على نطاق واسع في مياه الغلايات

وعند تطبيق قاعدة رينزر

- حيث إذا وجد أن معامل التشبع RSI Y أو اكثر دل هذا على حسدوث تسآكل فسي المبادلات الحرارية .
- وإذا وجد أن معامل النشيع RSI أو الله دل هذا على حدوث ترسيب بالمبادلات الحرارية . مما يقلل من عملية التبادل للحراري وكذا يقلل من تدفق المياه .
- وجد أن أفضل قيمة تستخدم في التشفيل هي أن يكون معامل التشبع RSI في حدود
 ٧ ٧ -

1100

بتطبيق قاعدة رينزر في المثال السابق حيث درجة الحرارة ٥٨٠م

حيث A.35 = PHs حيث حيث RSI = 2PHs - PH :
= 12.7 - 7 = 5.7

غي نرسيب في المبادلات الحرارية ...

RSI = 14.3 - 7 - 00 م 7 - 00 م 7 - 00 م 7 - 00 م 7 ...

'' لا يحدث ترسيب في المبادلات الحرارية ...

ولذلك في حالة ميل مياه التبريد لعمل ترمسيبات فانسه يلسزم رفسع الرقسم الهيدروجيني بإضافة هامض . حيث بذلك يقل معامل رينزر RSI ويصبح أقل مسن ٦ لمنم الترسيبات في مياه التبريد .

٧ - مشاكل نوعية المياه عند توليد البخار :

في بعض الحالات يتطلب نقاء المراه المستخدمة لأغراض إنتاج البخار درجة نقاء حوالي ٩٩.٩٩ وبما لا يزيد عن ١٠ جزء في المليون . وقد يتراوح ضغط البخار في الغلاية ما بين ٢٠ - ١٠ جوي ومع ارتفاع الضغط ودرجة الحرارة فان الأملاح التي تتمدى حدود الإذابة ترسب مكونسة قشدور (Scales) . حيث طبقة صغيرة من ترسيبات السيليكا كافية لإحدداث تمسخين زائد (Overheating) لمدة مئات من درجات الحرارة بما يسبب تلف للغلاية .

ارتفاع درجات الحرارة بنشط التآكل.

المراجع

- 1 Series Of Idea Exchange DOW
 Chemical Company (Jan 1972 Oct 1972)
- 2 ~ Freedman, A. J. And Shannon, J. E. Modern Alkaline Cooling Water Treatment, Industrial Water Engineering – 1973
- 3 Distillation Plant Data Book, Houston Research Inc. For Office Of Saline Water, V. S. Dept. Of The Interior, Contact No. 14-01-0001-2099(1971)
- Industrial Engineering Chemistry Products Research and Dererlopment
 4, 207 (1965)
- 5 Hand book of Water Resources And Pollution Control Van No strand Reinhold Company 450 West 33rd Street New York, N. Y. 10001
- 6 Chemical And Process Technology Encyctopedia Mc Graw Hill Book Company New - York

فهرس

779

مقدمة
ه الفصل التمهيدي
١ – خواص أنواع المياه٩
٢ - تصنيف الملوثات٩
٣ – الملوثات في مصادر المياه الخام
٤ - مصادر النثاوث
٥ - الله الملوثات على مختلف الاستخدامات للمياه
٦ – عمليات المعالجة التقليدية
٧ – النسب النقريبية للملوثات في مصادر المياه
٨ – اعتبارات مستوى نقاء الماء٨
٩ – المعابير الطبيعية للمياه
١٠ – المعايير الكيميانية للمياه
۱۱ – معاییر معینة
١٢ – معابير الناوث العضوي والبيولوجي
١٣ - المعايير الإشعاعية
١٤ - تعاريف نوعية المهاه٢
١٥ – جدلول الفصل التمهيدي
أ – جدول (١) للملوثات الموجودة عادة في المياه
ب - جدول (Y) نوعية المواه لبعض الصناعات
جـ - جدول (٣) عمليات المعالجة المستخدمة لتتقية المياه ٣٩
- الفصل الأول خطوات المعالجة الأساسية للمياه من المصادر العربية لاستخدمها في
الصناعة
١ - الترويب

- إزالة العسر بطريقة الجير - الصودا	۲
– التهوية و إز الة الغاز ات	٣
~ إزالة الحديد والمنجنيز وكبريتيد الهيدروجين	٤
– النرشيح	٥
غصل الثاني إزالة عسر المياه بالتبادل الأيوني	11 -
إز الة العسر بالتبادل الأيوني	١.
قاعدة إز الله الأيونات بالتبادل الأيوني	۲.
قواعد نظم إزالة الأملاح المعدنية	۳.
التطبيق التكنولوجي لمعالجة مياه التغذية للغلايات	٤
النطبيق التكنولوجي لنظام ندوير مياه النتريد	٥,
التحكم في النرسيبات من المواد العضوية والبكتيرية في النظم القلوية١٢٣.	٦.
النطبيقات التكنولوجية لانتاج مياه عالمية النقاء	٧.
مُصل الثَّالثُ اللَّياه الْمُكْمَة وتَعْذَية الغَلايات	11 -
المياه المكثفة وتغذية الغلايات	١.
معالجة مياه التغنية للغلايات	۲.
إزالة القلوية	.٣
إزالة الأيونات بطبقتين	٤.
اختيار طريقة المعالجة لمياه الغلايات ذات الضغط المنخفض	٥.
معالجة التغذية لغلايات الضغط العالي	۲.
فصل الرابع تقطع المياه العنبة للاستخداءات النوانية والعملية والصناعية١٢٩	41 -
مقدمة	٠,
جهاز التقطير بالتأثير للوحيد	۲.
مبدأ عملية النقطير	.٣

 الجهزة التقطير المعملية التقليدية
٥. مواد الصنع ونوعية للمياه
٦. نظام المؤثرات ذات التأثير الوحيد الصناعية
٧. التقطير الميكانيكي بالضغط الحرارى
٨. عملية النقطير متعددة التأثير٨.
٩. ابنتاج المياه المقطرة الساخنة
ه الفصل الخامس اعذاب المياه المالحة
١. التحلية بالتقطير
٢. عمليات النقطير للواعدة
٣. المبخر منخفض الضغط – متعدد المراحل – وحيد التأثير
٤. المبخر متعدد التأثير – متعدد المراحل
٥. موجز عمليات وعيوب عمليات التقطير
٦. التحلية (الاعزاب) بالتناضح العكسي
٧. لز الله الملوحة بالديلزة الكهربية
٨. النحلية بتحويل العياه للبي جليد
 ٩. التحلية باستخدام الطاقة الشمسية للتبخير
 الفصل السادس معالجة مياه حمامات السباحة
مواد التطهير الصحية
ايادة الطحالب
ضبط الرقم للهيدروجيني
العسر والقلوية٢١٣
تجهيزات التغنية
شنط الاختيار

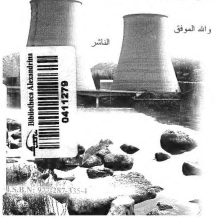
الفهرس	ء في الصناعــة
Y10	
نزلية)	
بميانية للمياه المستخدمة في الصناعة	
Y14	
Y19	 أنواع التحاليل الكيميائية .
المياه	٣. أنواع التحاليل طبقا لنوعيا
في العمليات الصناعية ومياه تغذية الغلايات وميساه	٤. التحاليل المستخدمة للمياه
771	التبريد
YYA	٥. التحاليل الخاصة
ب المواد المذايةب	٦. تقييم استعداد المياه لترسيد

تقوم المياه بخدمة مختلف الصناعات بطرق متعددة:

حيث تستخدم المواه كمو لد خام تدخل في تصنيع المنتج النهائي بدون أي تغير ات كيماوية كمادة خام لإحداث تغير ات كيماوية

- ه كمجال النقل حيث تعمل العياه كمذيب او كحامل المحاتيل أو المواد العالقة داخل وخارج
 التفاعلات وعمليات التغير الطبيعي
- كمجال للتسخين و التبريد خلال مجال كبير لدرجات الحرارة ما بسين اقبل من درجة حرارة التجمد العادية (المحاليل الملحية) إلى درجة حرارة البخار المحمص (Superheated Steam)
 - كمجال لحفظ الطاقة
 - كمجال لتجميع المخلفات
 - كمجال للنظافة
- حاجز حراري ضد الإشعاعات والانبعاثات الحرارية معيار مناسب بالنسبة لدرجة المرارة والكثافة واللزوجة والوحدات الأخرى الهامة بالنسبة للمعايرة والقياس لأجهزة التحكم كمجال لمقاومة الحريق.

ففي هذا الكتاب تم تتاول تقنيات معالجة المياه للاستخدامات الصناعية و استعراض أنو اع المياه من المصادر المختلفة ومصادر التلوث للمياه ومعايير النقاء و الاستخدام للمياه في الصناعة .



مار الكتب العلمية للنشر والتوزيم • ه شارع الشيخ ريدان ~ عابنين – القاهرة

V90£YY9 \$\frac{1}{2}\$

WWW sbheg.com
e-mail: sbh@link.net